

METHOD FOR SELECTIVE PRODUCTION OF RACEMIC METALLOCENE COMPLEXES

Patent number:

WO9915538

Publication date:

1999-04-01

Inventor:

GREGORIUS HEIKE [DE]; SUELING CARSTEN [DE]; BIDELL WOLFGANG [DE]; BRINTZINGER HANS-

HERBERT [CH]; DAMRAU HANS-ROBERT-HELLMUTH

[DE]; WEBER ARMIN [DE]

Applicant:

TARGOR GMBH [DE];; GREGORIUS HEIKE [DE];; SUELING CARSTEN [DE];; BIDELL WOLFGANG [DE];;

BRINTZINGER HANS H [CH];; DAMRAU HANS ROBERT HELLMUTH [DE];; WEBER ARMIN [DE]

Classification:

- international:

C07F17/00; C08F10/00; C07B53/00

- european:

C07F17/00; C08F10/00

Application number: WO1998EP05918 19980917 Priority number(s): DE19971041876 19970923

Also published as:

EP1017702 (A1) US6262286 (B1) DE19741876 (A1) EP1017702 (B1)

Cited documents:



DE19525184 XP002089631 XP004023851 XP002089633 XP002089634

more >>

Abstract of WO9915538

The invention relates to a method for selective production of racemic metallocene complexes through conversion of bridged or non-bridged transition metal complexes with cyclopentadienyl derivatives of alkali metals or alkaline-earth metals and/or an attaching substitution of aromatic ligands.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide



WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUN
Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C07F 17/00, C08F 10/00, C07B 53/00

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: A1

WO 99/15538

(43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

1. April 1999 (01.04.99)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP98/05918

(22) Internationales Anmeldedatum:

17. September 1998

(17.09.98)

(81) Bestimmungsstaaten: BR, CN, JP, KR, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR,

IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Prioritätsdaten:

197 41 876.7

23. September 1997 (23.09.97) DE

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen

eintreffen.

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): TARGOR GMBH [DE/DE]; Rheinstrasse 4G, D-55116 Mainz (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): GREGORIUS, Heike [DE/DE]; Salinenstrasse 6, D-55543 Bad Kreuznach (DE). SÜLING, Carsten [DE/DE]; Albrecht-Dürer-Ring 20c, D-67227 Frankenthal (DE). BIDELL, Wolfgang [DE/DE]; Dahlienstrasse 19, D-67112 Mutterstadt (DE). BRINTZINGER, Hans-Herbert [DE/CH]; Unterdorf-strasse 17, CH-8274 Taegerswilen (CH). DAMRAU, Hans-Robert-Hellmuth [DE/DE]; Bodanstrasse 21, D-78462 Konstanz (DE). WEBER, Armin [DE/DE]; Marienstrasse 2, D-88677 Markdorf (DE).
- (74) Anwalt: BASF AKTIENGESELLSCHAFT; D-67056 Ludwigshafen (DE).
- (54) Title: METHOD FOR SELECTIVE PRODUCTION OF RACEMIC METALLOCENE COMPLEXES
- (54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR SELEKTIVEN HERSTELLUNG RACEMISCHER METALLOCENKOMPLEXE
- (57) Abstract

The invention relates to a method for selective production of racemic metallocene complexes through conversion of bridged or non-bridged transition metal complexes with cyclopentadienyl derivatives of alkali metals or alkaline-earth metals and/or an attaching substitution of aromatic ligands.

(57) Zusammenfassung

Verfahren zur Herstellung von racemischen Metallocenkomplexen durch Umsetzung von verbrückten oder nicht-verbrückten Übergangsmetallkomplexen mit Cyclopentadienylderivaten von Alkali- oder Erdalkalimetallen und gegebenenfalls anschließende Substitution der Aromatliganden.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΛU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Ascrbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE ·	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
\mathbf{BE}	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	ΙE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	υG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten voi
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China ·	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

Verfahren zur selektiven Herstellung racemischer Metallocenkomplexe

5 Beschreibung

25

30

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von racemischen Metallocenkomplexen durch Umsetzung von verbrückten oder nicht-verbrückten Übergangsmetallaromatkomplexen 10 der allgemeinen Formel I

20 in der die Substituenten und Indizes folgende Bedeutung haben:

M Titan, Zirkonium, Hafnium, Vanadium, Niob, Tantal, Chrom, Molybdän, Wolfram, sowie Elemente der III. Nebengruppe des Periodensystems und der Lanthanoiden,

X gleich oder verschieden Fluor, Chlor, Brom, Iod, Wasserstoff, C_1 - bis C_{10} -Alkyl, C_6 - bis C_{15} -Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, $-OR^{10}$ oder $-NR^{10}R^{11}$,

n eine ganze Zahl zwischen 1 und 4, wobei n der Wertigkeit von M minus der Zahl 2 entspricht,

gleich oder verschieden Fluor, Chlor, Brom, Iod, C₁-bis C₂₀-Alkyl, 3- bis 8-gliedriges Cycloalkyl - das seinerseits ein C₁- bis C₁₀-Alkyl als Rest tragen kann -, C₆- bis C₁₅-Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, Arylalkyl mit 1 bis 10 C-Atomen in Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen in Arylrest, Si(R⁹)₃ mit R⁹ gleich oder verschieden C₁- bis C₂₀-Alkyl, C₃- bis C₁₀-Cycloalkyl, C₆- bis C₁₅-Aryl, wobei die genannten Reste teilweise oder vollständig mit Heteroatomen substituiert sein können,

 R^2 bis R^7

gleich oder verschieden Wasserstoff, C_1 - bis C_{20} -Alkyl, 3- bis 8-gliedriges Cycloalkyl - das seinerseits ein C_1 - bis C_{10} -Alkylrest tragen kann -, C_6 - bis C_{15} -Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, Arylalkyl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, $Si(R^9)_3$ mit R^9 gleich oder verschieden C_1 - bis C_{20} -Alkyl, C_3 - bis C_{10} -Cycloalkyl, C_6 - bis C_{15} -Aryl, benachbarte Reste R^2 bis R^7 können für 4 bis

10

5

benachbarte Reste R² bis R⁷ können für 4 bis 15 C-Atome aufweisende gesättigte, teilweise gesättigte oder für ungesättigte cyclische Gruppen stehen, und die genannten Reste können vollständig oder teilweise mit Heteroatomen substituiert sein,

15 R¹⁰, R¹¹

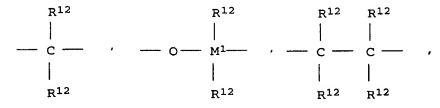
 C_1 - bis C_{10} -Alkyl, C_6 - bis C_{15} -Aryl, Alkylaryl, Arylalkyl, Fluoralkyl oder Fluoraryl mit jeweils 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest,

20 Y, Y¹

gleich oder verschieden

30

25



35

= BR^{12} , = AlR^{12} , -Ge-, -Sn-, -O-, -S-, = SO, = SO_2 , = NR^{12} , = CO, = PR^{12} oder = $P(O)R^{12}$,

wobei

40 R12

gleich oder verschieden Wasserstoff, Halogen, C_1 - C_{10} -Alkyl, C_1 - C_{10} -Fluoralkyl, C_6 - C_{10} -Fluoraryl, C_6 - C_{10} -Aryl, C_1 - C_{10} -Alkoxy, C_2 - C_{10} -Alkenyl, C_7 - C_{40} -Arylalkyl, C_8 - C_{40} -Arylalkenyl, C_7 - C_{40} -Alkylaryl bedeuten, oder wobei zwei Reste R^{12} mit den sie verbindenden Atomen einen Ring bilden,

3

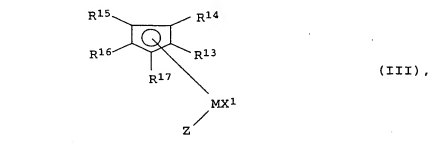
M¹ Silicium, Germanium oder Zinn ist und

m 0, 1, 2, 3 bedeutet,

oder Y nicht-verbrückend ist und für zwei Reste R' und R" steht, wobei

gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, R' und R" Fluor, Chlor, Brom, Iod, C₁- bis C₂₀-Alkyl, 3- bis 8-gliedriges Cycloalkyl - das seinerseits ein C_1 - bis 10 C₁₀-Alkyl als Rest tragen kann -, C₆- bis C₁₅-Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, Arylalkyl mit 1 bis 10 C-Atomen in Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, Si(R9)3 mit R9 gleich oder verschieden C1- bis 15 C20-Alkyl, C3- bis C10-Cycloalkyl, C6- bis C15-Aryl, oder zusammen mit benachbarten Resten R4 oder R5 für 4 bis 15 C-Atome aufweisende gesättigte, teilweise gesättigte oder für ungesättigte cyclische Gruppen 20 stehen, und die genannten Rest vollständig oder teilweise mit Heteroatomen substituiert sein können,

mit Cyclopentadienylderivaten von Alkali- oder Erdalkalimetallen und gegebenenfalls anschließende Substitution des verbrückten 25 Aromatliganden oder der beiden nicht verbrückten Aromatliganden; racemische Metallocenkomplexe der allgemeinen Formel III



in der die Substituenten und Indizes folgende Bedeutung haben:

M Titan, Zirkonium, Hafnium, Vanadium, Niob, Tantal, Chrom, Molybdän, Wolfram, sowie Elemente der III. Nebengruppe des Periodensystems und der Lanthanoiden,

30

4

 X^1

wobei:

10

15

5

 R^1 , R^8

gleich oder verschieden Fluor, Chlor, Brom, Iod, C_1 -bis C_{20} -Alkyl, 3- bis 8-gliedriges Cycloalkyl - das seinerseits ein C_1 - bis C_{10} -Alkyl als Rest tragen kann -, C_6 - bis C_{15} -Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, Arylalkyl mit 1 bis 10 C-Atomen in Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, Si $(R^9)_3$ mit R^9 gleich oder verschieden C_1 - bis C_{20} -Alkyl, C_3 - bis C_{10} -Cycloalkyl, C_6 - bis C_{15} -Aryl, wobei die genannten Reste teilweise oder vollständig

mit Heteroatomen substituiert sein können,

20

25

R² bis R⁷

gleich oder verschieden Wasserstoff, C₁- bis C₂₀-Alkyl, 3- bis 8-gliedriges Cycloalkyl - das seinerseits ein C₁- bis C₁₀-Alkylrest tragen kann -, C₆- bis C₁₅-Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, Arylalkyl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, Si(R⁹)₃ mit R⁹ gleich oder verschieden C₁- bis C₂₀-Alkyl, C₃- bis C₁₀-Cycloalkyl, C₆- bis C₁₅-Aryl,

30

benachbarte Reste R² bis R⁷ können für 4 bis 15 C-Atome aufweisende gesättigte, teilweise gesättigte oder für ungesättigte cyclische Gruppen stehen und die genannten Reste können vollständig oder teilweise mit Heteroatomen substituiert sein,

35

Y, Y¹ gleich oder verschieden

15 =
$$BR^{12}$$
, = AlR^{12} , -Ge-, -Sn-, -O-, -S-, = SO, = SO_2 ,
= NR^{12} , = CO, = PR^{12} oder = $P(O)R^{12}$,

wobei

30

gleich oder verschieden Wasserstoff, Halogen,

C1-C10-Alkyl, C1-C10-Fluoralkyl, C6-C10-Fluoraryl,

C6-C10-Aryl, C1-C10-Alkoxy, C2-C10-Alkenyl,

C7-C40-Arylalkyl, C8-C40-Arylalkenyl, C7-C40-Alkylaryl

bedeuten, oder wobei zwei Reste R¹² mit den sie

verbindenden Atomen einen Ring bilden,

M¹ Silicium, Germanium oder Zinn ist und

m 0, 1, 2, 3 bedeutet,

oder Y nicht-verbrückend ist und für zwei Reste R' und R" steht, wobei

R' und R" gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, 35 Fluor, Chlor, Brom, Iod, C₁-bis C₂₀-Alkyl, 3-bis 8-gliedriges Cycloalkyl - das seinerseits ein C1- bis C₁₀-Alkyl als Rest tragen kann -, C₆- bis C₁₅-Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, Arylalkyl mit 1 bis 10 40 C-Atomen in Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, Si(R9)3 mit R9 gleich oder verschieden C1- bis C_{20} -Alkyl, C_{3} - bis C_{10} -Cycloalkyl, C_{6} - bis C_{15} -Aryl, oder zusammen mit benachbarten Resten R4 oder R5 für 4 bis 15 C-Atome aufweisende gesättigte, teilweise 45 gesättigte oder für ungesättigte cyclische Gruppen

stehen, und die genannten Rest vollständig oder teilweise mit Heteroatomen substituiert sein können,

 R^{13} bis R^{17} 5

gleich oder verschieden Wasserstoff, C1- bis C₂₀-Alkyl, 5- bis 7-gliedriges Cycloalkyl, - das seinerseits ein C1- bis C10-Alkyl als Substituent tragen kann -, C6- bis C15-Aryl oder Arylalkyl, wobei benachbarte Reste gemeinsam für 4 bis 15 C-Atome aufweisende cyclische Gruppen stehen können, oder $Si(R^{18})_3$ mit

10

R18

Z

gleich oder verschieden C₁- bis C₁₀-Alkyl, C₆- bis C_{15} -Aryl oder C_{3} - bis C_{10} -Cycloalkyl,

15

R23 steht, für

20

wobei die Reste

 R^{19} bis R^{23} gleich oder verschieden Wasserstoff, C1- bis

C20-Alkyl, 5- bis 7-gliedriges Cycloalkyl, - das seinerseits ein C₁- bis C₁₀-Alkyl als Substituent tragen kann -, C_6 - bis C_{15} -Aryl oder Arylalkyl bedeuten, wobei benachbarte Reste gemeinsam für

4 bis 15 C-Atome aufweisende cyclische Gruppen stehen

können, oder Si(R24)3 mit

30

R24

25

gleich oder verschieden C_1 - bis C_{10} -Alkyl, C_6 - bis

C₁₅-Aryl oder C₃- bis C₁₀-Cycloalkyl,

oder wobei die Reste

35

gemeinsam eine Gruppierung - $[T(R^{25})(R^{26})]_g$ -E- bilden, R¹⁶ und Z in der

gleich oder verschieden sein kann und für Silicium, T 40 Germanium, Zinn oder Kohlenstoff steht,

R25, R26 für Wasserstoff, C_1 - bis C_{10} -Alkyl, C_3 - bis C_{10} -Cycloalkyl oder C6- bis C15-Aryl

45 q für die Zahlen 1, 2, 3 oder 4, E für

$$R^{23}$$
 R^{19} oder A steht, wobei A R^{20}

$$-s-$$
, NR^{27} oder PR^{27} bedeutet,

10

5

mit R^{27} gleich oder verschieden C_1 - bis C_{10} -Alkyl, C_6 - bis C_{15} -Aryl, C_3 - bis C_{10} -Cycloalkyl, Alkylaryl oder Si $(R^{28})_3$

15 mit R^{28} gleich oder verschieden C_1 - bis C_{10} -Alkyl, C_6 - bis C_{15} -Aryl, C_3 - bis C_{10} -Cycloalkyl oder Alkylaryl

und die Verwendung von racemischen Metallocenkomplexen gemäß Formel III als Katalysatoren oder als Bestandteil von Kataly20 satoren für die Polymerisation von olefinisch ungesättigten Verbindungen oder als Reagentien oder als Katalysatoren in der Stereoselektivensynthese.

Neben der stereospezifischen Olefinpolymerisation bietet in zunehmendem Maße die enantioselektive organische Synthese interessante Anwendungsmöglichkeiten für chirale Metallocenkomplexe von Metallen der III. - VI. Nebengruppe des Periodensystems der Elemente. Beispielhaft seien hier enantioselektive Hydrierungen prochiraler Substrate genannt, beispielsweise prochiraler Ole-30 fine, wie in R. Waymouth, P. Pino, J. Am. Chem. Soc. 112 (1990), S. 4911-4914 beschrieben, oder prochiraler Ketone, Imine und Oxime, wie in der WO 92/9545 beschrieben.

Weiterhin seien genannt die Herstellung optisch aktiver Alkene 35 durch enantioselektive Oligomerisation, wie in W. Kaminsky et al., Angew. Chem. 101 (1989), S. 1304-1306 beschrieben, sowie die enantioselektive Cyclopolymerisation von 1,5-Hexadienen, wie in R. Waymouth, G. Coates, J. Am. Chem. Soc. 113 (1991), S. 6270 - 6271 beschrieben.

40

Die genannten Anwendungen erfordern im allgemeinen den Einsatz eines Metallocenkomplexes in seiner racemischen Form, d.h. ohne meso-Verbindungen. Von dem bei der Metallocensynthese des Standes der Technik anfallenden Diastereomerengemisch (rac.- u. meso-

45 Form) muß zunächst die meso-Form abgetrennt werden. Da die meso-



PCT/EP98/05918

۶

Form verworfen werden muß, ist die Ausbeute an racemischem Metallocenkomplex gering.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es daher, ein Verfahren 5 zur selektiven Herstellung von racemischen, praktisch (NMR-Meß-genauigkeit) meso-Isomer-freien Metallocenkomplexen zu finden.

Eine weitere Aufgabe war es, racemische Metallocenkomplexe zu finden, welche entweder direkt als oder in Katalysatoren, vor10 nehmlich für die Olefinpolymerisation, verwendet werden können, oder die nach Modifizierung, beispielsweise nach der Substitution eines "Hilfsliganden", als, oder in Katalysatoren, vornehmlich für die Olefinpolymerisation, verwendet werden können, oder die als Reagenzien oder Katalysatoren in der stereoselektiven Synthese verwendet werden können.

Demgemäß wurde das in den Patentansprüchen definierte Verfahren, die racemischen Metallocenkomplexe III, sowie deren Verwendung als Katalysatoren oder in Katalysatoren für die Polymerisation von olefinisch ungesättigten Verbindungen oder als Reagenzien oder Katalysatoren in der stereoselektiven Synthese gefunden.

Die Begriffe "meso-Form", "Racemat" und somit auch "Enantiomere" in Verbindung mit Metallocenkomplexen sind bekannt und beispiels25 weise in Rheingold et al., Organometallics 11 (1992), S. 1869 1876 definiert.

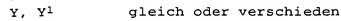
Der Begriff "praktisch meso-frei" wird hier so verstanden, daß mindestens 90 % einer Verbindung in Form des Racemats vorliegen.

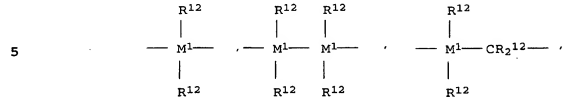
Die erfindungsgemäßen, verbrückten oder unverbrückten Übergangsmetallaromatkomplexe haben die allgemeine Formel I

in der die Substituenten und Indizes folgende Bedeutung haben:

		9
5	М	Titan, Zirkonium, Hafnium, Vanadium, Niob, Tantal, Chrom, Molybdän, Wolfram, sowie Elemente der III. Nebengruppe des Periodensystems und der Lanthanoiden,
	x	gleich oder verschieden Fluor, Chlor, Brom, Iod, Wasserstoff, C_1 - bis C_{10} -Alkyl, C_6 - bis C_{15} -Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, $-OR^{10}$ oder $-NR^{10}R^{11}$,
10	n	eine ganze Zahl zwischen 1 und 4, wobei n der Wertig- keit von M minus der Zahl 2 entspricht,
15	R ¹ , R ⁸	gleich oder verschieden Fluor, Chlor, Brom, Iod, C_1 -bis C_{20} -Alkyl, 3- bis 8-gliedriges Cycloalkyl - das seinerseits ein C_1 - bis C_{10} -Alkyl als Rest tragen kann -, C_6 - bis C_{15} -Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, Arylalkyl mit 1 bis 10 C-Atomen in Alkyl-
20	•	rest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, $Si(R^9)_3$ mit R^9 gleich oder verschieden C_1 - bis C_{20} -Alkyl, C_3 - bis C_{10} -Cycloalkyl, C_6 - bis C_{15} -Aryl, wobei die genannten Reste teilweise oder vollständig mit Heteroatomen substituiert sein können,
25	R ² þis R ⁷	gleich oder verschieden Wasserstoff, C_1 - bis C_{20} -Alkyl, 3- bis 8-gliedriges Cycloalkyl - das seinerseits ein C_1 - bis C_{10} -Alkylrest tragen kann -, C_6 - bis C_{15} -Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im
30		Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, Arylalkyl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, $Si(R^9)_3$ mit R^9 gleich oder verschieden C_1 - bis C_{20} -Alkyl, C_3 - bis C_{10} -Cycloalkyl, C_6 - bis C_{15} -Aryl,
35		benachbarte Reste R ² bis R ⁷ können für 4 bis 15 C-Atome aufweisende gesättigte, teilweise gesät- tigte oder für ungesättigte cyclische Gruppen stehen und die genannten Reste können vollständig oder teil- weise mit Heteroatomen substituiert sein,
40	R ¹⁰ , R ¹¹	C_1 - bis C_{10} -Alkyl, C_6 - bis C_{15} -Aryl, Alkylaryl, Arylalkyl, Fluoralkyl oder Fluoraryl mit jeweils 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im

Arylrest,





15 $= BR^{12}, = AlR^{12}, -Ge-, -Sn-, -O-, -S-, = SO, = SO_2, \\ = NR^{12}, = CO, = PR^{12} \text{ oder } = P(O)R^{12},$

wobei

30

gleich oder verschieden Wasserstoff, Halogen,

C1-C10-Alkyl, C1-C10-Fluoralkyl, C6-C10-Fluoraryl,

C6-C10-Aryl, C1-C10-Alkoxy, C2-C10-Alkenyl,

C7-C40-Arylalkyl, C8-C40-Arylalkenyl, C7-C40-Alkylaryl

bedeuten, oder wobei zwei Reste R¹² mit den sie

verbindenden Atomen einen Ring bilden,

M¹ Silicium, Germanium oder Zinn ist und

m 0, 1, 2, 3 bedeutet,

oder Y nicht-verbrückend ist und für zwei Reste R' und R" steht, wobei

R' und R" gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, 35 Fluor, Chlor, Brom, Iod, C1- bis C20-Alkyl, 3- bis 8-gliedriges Cycloalkyl - das seinerseits ein C1- bis C₁₀-Alkyl als Rest tragen kann -, C₆- bis C₁₅-Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, Arylalkyl mit 1 bis 10 40 C-Atomen in Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, $Si(R^9)_3$ mit R^9 gleich oder verschieden C_1 - bis C20-Alkyl, C3- bis C10-Cycloalkyl, C6- bis C15-Aryl, oder zusammen mit benachbarten Resten R^4 oder R^5 für 4 bis 15 C-Atome aufweisende gesättigte, teilweise 45 gesättigte oder für ungesättigte cyclische Gruppen

stehen, und die genannten Rest vollständig oder teilweise mit Heteroatomen substituiert sein können.

Bevorzugte Metalle M sind Titan, Zirkonium und Hafnium, ins-5 besondere Zirkonium.

Gut geeignete Substituenten X sind Fluor, Chlor, Brom, Iod, vorzugsweise Chlor, weiterhin C₁- bis C₆-Alkyl, wie Methyl, Ethyl, n-Propyl, iso-Propyl, n-Butyl, sec.-Butyl, i-Butyl, vorzugsweise 10 tert.-Butyl. Außerdem gut geeignet als Substituenten X sind Alkoholate -OR¹⁰ oder Amide -NR¹⁰R¹¹ mit R¹⁰ oder R¹¹ C₁- bis C₁₀-Alkyl, C₆- bis C₁₅-Aryl, Alkylaryl, Arylalkyl, Fluoralkyl oder Fluoraryl mit jeweils 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest. Derartige Reste X sind beispielsweise 15 Methyl, Ethyl, i-Propyl, tert.-Butyl, Phenyl, Naphthyl, p-Tolyl, Benzyl, Trifluormethyl, Pentafluorphenyl.

Die Substituenten R1 und R8 sind gleich oder verschieden und bedeuten Fluor. Chlor, Brom, Iod, C_1 - bis C_{20} -Alkyl, 3- bis 20 8-gliedriges Cycloalkyl - das seinerseits ein C1- bis C10-Alkylrest, wie Methyl, Ethyl Propyl tragen kann. Beispiele für derartigen Cycloalkylreste sind Cyclopropyl, Cyclopentyl, vorzugsweise Cyclohexyl, Norbornyl. Weiterhin bedeuten die Substituenten R1 und R8 C6- bis C15-Aryl, wie Phenyl, Naphthyl; Alkylaryl mit 1 bis 25 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, wie p-Tolyl; Arylalkyl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, wie Benzyl, Neophyl oder sie bedeuten Triorganosilyl wie $Si(R^9)_3$ mit R^9 gleich oder verschieden C_1 - bis C_{20} -Alkyl, C_{3} - bis C_{10} -Cycloalkyl, C_{6} - bis C_{15} -Aryl, beispielsweise 30 Trimetylsilyl, tert.-Butyldimethylsilyl, Triphenylsilyl. Die genannten Reste können selbstverständlich auch teilweise oder vollständig mit Heteroatomen substituiert sein, beispielsweise mit S-, N-, O-, oder Halogenatom-haltigen Strukturelementen. Exemplarisch seien für derartige substituierte Reste R1 und R8 genannt

Bevorzugte Substituenten R¹ und R⁸ sind solche, die viel Raum in Anspruch nehmen. Üblicherweise nennt man solche Substituenten 40 sperrige Substituenten. Sie zeichnen sich dadurch aus, daß sie sterische Hinderung hervorrufen können.

35 die Trifluormethyl-, Pentafluorethyl-, Heptafluorpropyl-, Hepta-

fluorisopropyl-, Pentafluorphenylgruppe.

Im allgemeinen versteht man unter diesen Gruppen kohlenstoffoder siliziumorganische Reste mit hohem Raumbedarf (sperrige
45 Reste), aber auch Fluor und vorzugsweise Chlor, Brom und Iod. Die
Anzahl der Kohlenstoffatome die in derartigen kohlenstoff- oder

WO 99/15538

siliziumorganischen Resten enthalten sind, liegt üblicherweise nicht unter drei.

Bevorzugte nicht-aromatische, sperrige Reste sind solche kohlen5 stoff- oder siliziumorganischen Reste, die in α-Stellung oder höherer Stellung verzweigt sind. Beispiele für derartige Reste sind verzweigte C₃- bis C₂₀-aliphatische, C₉- bis C₂₀-araliphatische Reste und C₃- bis C₁₀-cycloaliphatische Reste, wie isopropyl, tert.-Butyl, iso-Butyl, neo-Pentyl, 2-Methyl-2-phenyl10 propyl (Neophyl), Cyclohexyl, 1-Methylcyclohexyl, Bicyclo[2.2.1]-hept-2-yl (2-Norbornyl), Bicyclo[2.2.1]hept-1-yl (1-Norbornyl), Adamantyl. Weiterhin kommen als solche Reste siliziumorganische Reste mit drei bis dreißig Kohlenstoffatomen in Frage, beispielsweise Trimethylsilyl, Triethylsilyl, Triphenylsilyl, tert.-Butyldimethylsily, Tritolylsilyl oder Bis(trimethylsilyl)methyl.

Bevorzugte aromatische, sperrige Gruppen sind in der Regel C₆- bis C₂₀-Arylreste, wie Phenyl, 1- oder 2-Naphthtyl oder vorzugsweise C₁- bis C₁₀-alkyl- oder C₃- bis C₁₀-cycloalkylsubstituierte aroma
20 tische Reste wie 2,6-Dimethylphenyl, 2,6-Di-tert.-Butylphenyl, Mesityl.

Ganz besonders bevorzugte Substituenten R¹ und R⁸ sind i-Propyl, tert.-Butyl, Trimethylsilyl, Cyclohexyl, i-Butyl, Trifluormethyl, 25 3,5-Dimethylphenyl.

Im bevorzugten Substitutionsmuster sind \mathbb{R}^1 und \mathbb{R}^8 in Formel I gleich.

- 30 Die Substituenten R^2 bis R^7 sind gleich oder verschieden und bedeuten Wasserstoff, C_1 bis C_{20} -Alkyl, 3- bis 8-gliedriges Cycloalkyl das seinerseits ein C_1 bis C_{10} -Alkylrest, wie Methyl, Ethyl, Propyl tragen kann. Beispiele für derartigen Cycloalkylreste sind Cyclopropyl, Cyclopentyl, vorzugsweise Cyclohexyl,
- 35 Norbornyl. Weiterhin bedeuten die Substituenten R^2 bis R^7 C_6 bis C_{15} -Aryl, wie Phenyl, Naphthyl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, wie p-Tolyl, Arylalkyl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, wie Benzyl, Neophyl oder sie bedeuten Triorganosilyl
- 40 wie Si $(R^9)_3$ mit R^9 gleich oder verschieden C_1 bis C_{20} -Alkyl, C_3 bis C_{10} -Cycloalkyl, C_6 bis C_{15} -Aryl, beispielsweise Trimetylsilyl, tert.-Butyldimethylsilyl, Triphenylsilyl. Die Reste R^2 bis R^7 können aber auch derartig miteinander verbunden sein, daß benachbarte Reste für 4 bis 15 C-Atome aufweisende gesättigte,
- 45 teilweise gesättigte oder ungesättigte cyclische Gruppen stehen. Vorzugsweise sind die Reste R^3 und R^4 und/oder die Reste R^5 und R^6 mit einer C_2 -Brücke derartig verbunden, daß ein benzoanelliertes

Ringsystem (Naphthylderivat) entsteht. Die genannten Reste R² bis R⁷ können selbstverständlich auch teilweise oder vollständig mit Heteroatomen substituiert sein, beispielsweise mit S-, N-, O-, oder Halogenatom-haltigen Strukturelementen. Exemplarisch seien für derartige substituierte Reste R² bis R⁷ genannt die Trifluormethyl-, Pentafluorethyl-, Heptafluorpropyl-, Heptafluorisopropyl-, Pentafluorphenylgruppe.

Besonders bevorzugt sind die Reste R^2 und R^7 gleich und bedeuten 10 Wasserstoff und R^3 , R^4 , R^5 , R^6 haben die bereits genannte Bedeutung.

Als Brückenglieder Y, Y1 kommen die folgenden in Frage:

= BR^{12} , = AlR^{12} , -Ge-, -Sn-, -O-, -S-, = SO, = SO_2 , = NR^{12} , = CO, = PR^{12} oder = $P(O)R^{12}$,

wobei

30

gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom, ein Halogenatom, eine C₁-C₁₀-Alkylgruppe, eine

C₁-C₁₀-Fluoralkylgruppe, eine C₆-C₁₀-Fluorarylgruppe, eine C₆-C₁₀-Alkoxygruppe, eine C₂-C₁₀-Alkenylgruppe, eine C₇-C₄₀-Arylalkylgruppe, eine C₈-C₄₀-Arylalkenylgruppe oder eine C₇-C₄₀-Alkylarylgruppe bedeuten oder R¹² und R¹³ oder R¹² und R¹⁴

jeweils mit den sie verbindenden Atomen einen Ring bilden,

M¹ Silicium, Germanium oder Zinn ist.

45 Bevorzugte Brückenglieder Y, Y¹ sind Methylen -CH₂-, S, O, -C(CH₃)₂-, wobei m in Formel I vorzugsweise 1 oder 2 ist; Y¹ ist ganz besonders bevorzugt gleich und bedeutet Sauerstoff -O-. Ganz

WO 99/15538 PCT/EP98/05918

14

besonders bevorzugt sind Phenolattyp-Strukturen in welchen m in Formel I 0 ist, das heißt, daß die aromatischen Ringsysteme direkt miteinander verknüpft sind, beispielsweise zum Biphenolderivat.

5

Von den erfindungsgemäßen unverbrückten Übergangsmetallaromatkomplexen der allgemeinen Formel I sind diejenigen bevorzugt, in denen Y für Reste R' und R" steht, die gleich oder verschieden sind und Fluor, Chlor, Brom, Iod, C₁- bis C₂₀-Alkyl oder 3- bis

10 8-gliedriges Cycloalkyl - das seinerseits ein C₁- bis C₁₀-Alkylrest, wie Methyl, Ethyl, Propyl tragen kann - bedeuten. Beispiele

rest, wie Methyl, Ethyl, Propyl tragen kann - bedeuten. Beispiele für derartige Cycloalkylreste sind Cyclopropyl, Cyclopentyl, vorzugsweise Cyclohexyl, Norbornyl. Weiterhin bedeuten die Substituenten R' und R" C_6 - bis C_{15} -Aryl, wie Phenyl, Naphthyl;

15 Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, wie p-Tolyl; Arylalkyl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, wie Benzyl, Neophyl oder sie bedeuten Triorganosilyl wie $Si(R^9)_3$ mit R^9 gleich oder verschieden C_1 - bis C_{20} -Alkyl, C_3 - bis C_{10} -Cycloalkyl, C_6 - bis

20 C₁₅-Aryl, beispielsweise Trimetylsilyl, tert.-Butyldimethylsilyl, Triphenylsilyl. Die genannten Reste können selbstverständlich auch teilweise oder vollständig mit Heteroatomen substituiert sein, beispielsweise mit S-, N-, O-, oder Halogenatom-haltigen Strukturelementen. Exemplarisch seien für derartige substituierte

25 Reste R' und R" genannt die Trifluormethyl-, Pentafluorethyl-, Heptafluorpropyl-, Heptafluorisopropyl-, Pentafluorphenylgruppe.

Besonders bevorzugt sind R' und R" gleich. Ganz besonders bevorzugte unverbrückte Übergangsmetallaromatkomplexe sind solche, in $30 \text{ der } R^1$, R^8 , R' und R" gleich sind.

Die verbrückten oder nicht-verbrückten Übergangsmetallaromatkomplexe I werden im allgemeinen nach Methoden hergestellt, die dem Fachmann bekannt sind.

35

Die Synthese der verbrückten Übergangsmetallphenolatkomplexe ist beispielsweise in C. J. Schaverien, J. Am. Chem. Soc. (1995), Seiten 3008 bis 3012, beschrieben. Als gut geeignet hat sich hierbei folgendes Vorgehen erwiesen, wobei in der Regel im

- 40 Temperaturbereich von 0 bis 80°C, vorzugsweise zunächst bei ca. 20°C gearbeitet wird und die Reaktion dann durch Kochen am Rückfluß vervollständigt wird. Das Biphenol wird zunächst in einem Lösungsmittel, beispielsweise Tetrahydrofuran (THF) deprotoniert, zum Beispiel mit Natriumhydrid oder n-Butyllithium, und anschlie-
- 45 ßend die Übergangsmetallverbindung, beispielsweise das Halogenid, wie Titan-, Zirkonium- oder Hafniumtetrachlorid, vorteilhaft in Form des Bis-THF-Adduktes, hinzugegeben. Nach erfolgter Umsetzung

wird das Produkt in der Regel nach Abtrennung von Salzen durch Auskristallisieren erhalten. Die Herstellung von nicht-verbrückten Übergangsmetallphenolatkomplexen kann beispielsweise nach H. Yasuda et. al, J. Organomet. Chem. 473 (1994), Seiten 105 bis 116 erfolgen.

Die erfindungsgemäßen, verbrückten oder nicht-verbrückten Übergangsmetallaromatkomplexe I enthalten in der Regel noch 2 bis 4 Äquivalente einer Lewis-Base, welche in der Regel über die Syntheseroute eingeschleppt wird. Als derartige Lewisbasen sind beispielsweise zu nennen Ether, wie Diethylether oder Tetrahydrofuran (THF). Es ist aber auch möglich die Übergangsmetallaromatkomplexe Lewis-Basen-frei zu erhalten, beispielsweise durch Trocknung im Vakuum oder Wahl anderer Lösungsmittel bei der Synthese. Derartige Maßnahmen sind dem Fachmann bekannt.

Die erfindungsgemäßen racemischen Metallocenkomplexe werden hergestellt durch Umsetzung der verbrückten oder nicht-verbrückten Übergangsmetallaromatkomplexe I mit Cyclopentadienylderivaten der 20 Alkali- oder Erdalkalimetalle. Vorzugsweise setzt man Übergangsmetallaromatkomplexe I ein, in welchen M Zirkonium bedeutet und die Reste R¹ und R³ die oben beschriebene, bevorzugte Bedeutung haben. Sehr gut geeignet sind Dichlorobis(6-tert.-butyl-4-methyl-phenoxy)zirkon · (THF)² und die in den Beispielen genannten Zir-25 kon-Phenolat-Verbindungen.

Prinzipiell kommen als Cyclopentadienylderivate der Alkali- oder Erdalkalimetalle diejenigen in Frage, welche nach der Umsetzung mit den erfindungsgemäßen, verbrückten Übergangsmetallaromat30 komplexen I selektiv, praktisch meso-Isomeren-freie, racemische Metallocenkomplexe liefern.

Die erfindungsgemäßen racemischen Metallocenkomplexe können verbrückt sein, müssen es aber nicht sein. Es genügt im allgemeinen 35 eine hohe Rotationsbarriere, insbesondere im Temperaturbereich von 20 bis 80°C, (bestimmbar mit der Methode der ¹H und/oder ¹³C-NMR-Spektroskopie) der unverbrückten Cyclopentadienyltyp-Liganden im Metallocen, damit die Metallocenkomplexe, direkt in ihrer racemischen Form isoliert werden können, ohne daß sie sich in 40 die meso-Form umwandeln können. Die Rotationsbarriere, die dies gewährleistet, liegt üblicherweise über 20 kJ/mol.

WO 99/15538 PCT/EP98/05918

Gut geeignete Cyclopentadienderivate von Alkali- oder Erdalkalimetallen sind solche der allgemeinen Formel II

 $\begin{bmatrix}
R^{15} & R^{14} \\
R^{16} & R^{13} \\
R^{17} & Z
\end{bmatrix} p M^2 \qquad (II),$

10 in der die Substituenten und Indizes folgende Bedeutung haben:

M² Li, Na, K, Rb, Cs, Be, Mg, Ca, Sr, Ba,

 R^{13} bis R^{17} gleich oder verschieden Wasserstoff, C_1 - bis C_{20} -Alkyl, 5- bis 7-gliedriges Cycloalkyl, das seinerseits ein C_1 - bis C_{10} -Alkyl als Substituent tragen kann, C_6 - bis C_{15} -Aryl oder Arylalkyl, wobei benachbarte Reste gemeinsam für 4 bis 15 C-Atome aufweisende cyclische Gruppen stehen können, oder Si $(R^{18})_3$ mit

 R^{18} gleich oder verschieden C_1 - bis C_{10} -Alkyl, C_6 - bis C_{15} -Aryl oder C_3 - bis C_{10} -Cycloalkyl,

Z für \mathbb{R}^{23} \mathbb{R}^{19} steht,

30 wobei die Reste

5

gleich oder verschieden Wasserstoff, C_1 - bis C_{20} -Alkyl, 5- bis 7-gliedriges Cycloalkyl, das seinerseits ein C_1 - bis C_{10} -Alkyl als Substituent tragen kann, C_6 - bis C_{15} -Aryl oder Arylalkyl bedeuten, wobei benachbarte Reste gemeinsam für 4 bis 15 C-Atome aufweisende cyclische Gruppen stehen können, oder $Si(R^{24})_3$ mit R^{24} gleich oder verschieden C_1 - bis C_{10} -Alkyl, C_6 - bis C_{15} -Aryl oder C_3 - bis C_{10} -Cycloalkyl,

oder wobei die Reste

 R^{16} und Z gemeinsam eine Gruppierung $-[T(R^{25})(R^{26})]_n$ -E- bilden, in der

T gleich oder verschieden sein kann und für Silicium, Germanium, Zinn oder Kohlenstoff steht,

 R^{25} , R^{26} für Wasserstoff, C_{1} - bis C_{10} -Alkyl, C_{3} - bis C_{10} -Cyclo-alkyl oder C_{6} - bis C_{15} -Aryl

n für die Zahlen 1, 2, 3 oder 4,

10 E für R^{23} oder A steht, wobei A -0

-s-, NR^{27} oder PR^{27} bedeutet,

mit R^{27} gleich oder verschieden C_1 - bis C_{10} -Alkyl, C_6 - bis C_{15} -Aryl, C_3 - bis C_{10} -Cycloalkyl, Alkylaryl oder $Si(R^{28})_3$

mit R^{28} gleich oder verschieden C_1 - bis C_{10} -Alkyl, C_6 - bis C_{15} -Aryl, C_3 - bis C_{10} -Cycloalkyl oder Alkylaryl,

wobei p = 1 für Be, Mg, Ca, Sr, Ba und p = 2 für Li, Na, K, Rb, Cs.

Bevorzugte Verbindungen der Formel II sind solche in welchen M^2 30 Lithium, Natrium und insbesondere Magnesium bedeutet. Ferner sind solche Verbindungen der Formel II a)

besonders bevorzugt in welchen M^2 Magnesium, R^{17} und R^{23} von 45 Wasserstoff verschiedene Substituenten bedeuten, wie C_1 - bis C_{10} -Alkyl, also Methyl, Ethyl, n-Propyl, i-Propyl, n-Butyl, sec.- Butyl, tert.-Butyl, i.-Butyl, Hexyl, weiterhin C_6 - C_{10} -Aryl, wie

Benzoindenyltyp-Ringsystem bilden.

WO 99/15538 PCT/EP98/05918

18

Phenyl oder Trialkylsilyl, wie Trimethylsilyl, T(R²⁵R²⁶) für Bis-C₁-C₁₀-alkylsilyl oder Bis-C₆-C₁₀-arylsilyl steht wie Dimetylsilyl, Diphenylsilyl, weiterhin für 1,2-Ethyandiyl, Methylen und die Reste R¹³ bis R¹⁵ und R¹⁹ bis R²⁵ die bereits genannte Bedeutung haben und insbesondere ein Indenyltyp-Ringsystem oder ein

Ganz besonders bevorzugte Verbindungen II sind jene, welche in den Beispielen beschrieben werden und außerdem

Dimethylsilandiylbis(3-tert.-butyl-5-methylcyclopentadienyl) magnesium

Diethylsilandiylbis(3-tert.-buty1-5-methylcyclopentadienyl)15 magnesium

Dimethylsilandiylbis(3-tert.-butyl-5-ethylcyclopentadienyl)-magnesium

20 Dimethylsilandiylbis(3-tert.-pentyl-5-methylcyclopentadienyl) magnesium

Dimethylsilandiylbis(2,4,7-trimethylindenyl)magnesium

25 1,2-Ethandiylbis(1-{2,4,7-trimethylindenyl)}magnesium

Dimethylsilandiylbis(1-indenyl)magnesium

Dimethylsilandiylbis(4,5,6,7-tetrahydro-1-indenyl)magnesium
30

Dimethylsilandiylbis(2-methylindenyl)magnesium

Phenyl (methyl) silandiylbis (2-methylindenyl) magnesium

35 Diphenylsilandiylbis(2-methylindenyl)magnesium

45

Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4,5,6,7-tetrahydro-1-indenyl)-magnesium

40 Dimethylsilandiylbis(2,4-dimethyl-6-isopropylindenyl)magnesium

Dimethylsilandiylbis(2-methyl-1-benzindenyl)magnesium

Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-1-benzindenyl)magnesium

Dimethylsilandiylbis(2-propyl-1-benzindenyl)magnesium

35

Dimethylsilandiylbis(2-phenyl-1-benzindenyl)magnesium

Diphenylsilandiylbis(2-methyl-1-benzindenyl)magnesium

5 Phenylmethylsilandiylbis(2-methyl-1-benzindenyl)magnesium

Ethandiylbis(2-methyl-1-benzindenyl)magnesium

Dimethylsilandiylbis(2-methyl-1-tetrahydrobenzindenyl)magnesium

10
Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-isopropyl-1-indenyl)magnesium

Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-naphtyl-1-indenyl)magnesium
Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-{3,5-trifluoromethyl}phenyl-1indenyl)magnesium

Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-phenyl-1-indenyl)magnesium

20 Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-isopropyl-1-indenyl)magnesium
 Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-phenyl-1-indenyl)magnesium
 Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-naphtyl-1-indenyl)magnesium
25

Dimethylsilandiylbis (2-ethyl-4-{3,5-trifluoromethyl}phenyl-1-indenyl)magnesium

Ethandiylbis(2-methyl-4-phenyl-1-indenyl)magnesium

30

Ethandiylbis(2-methyl-4-naphtyl-1-indenyl)magnesium

Ethandiylbis $(2-methyl-4-\{3,5-di-(trifluoromethyl)\}$ phenyl-1-indenyl) magnesium

Derartige Alkali- oder Erdalkalimetallverbindungen II lassen sich nach literaturbekannten Methoden erhalten, beispielsweise durch die, vorzugsweise stöchiometrische, Umsetzung einer Organometall- verbindung oder eines Hydrids des Alkali- oder Erdalkalimetalls 40 mit dem entsprechenden Cyclopentadienyltyp-Kohlenwasserstoff. Geeignete Organometallverbindungen sind beispielsweise n-Butyllithium oder Di-n-butylmagnesium.

Die Umsetzung der verbrückten oder nicht-verbrückten Übergangsme-45 tallaromatkomplexe I mit den Cyclopentadienylderivaten von Alkali- oder Erdalkalimetallen, vorzugsweise der Formeln II oder IIa) findet üblicherweise in einem organischen Lösungs- oder SusWO 99/15538 PCT/EP98/05918

pensionsmittel, vorzugsweise in einem Ether wie Diethylether, THF und im Temperaturbereich von - 78 bis 100 °C, vorzugsweise im Temperaturbereich von 0 bis 60°C statt. Das molare Verhältnis des Übergangsmetallaromatkomplexes I zu dem Cyclopentadienylderivat von Alkali- oder Erdalkalimetallen liegt üblicherweise im Bereich von 0,8 : 1 bis 1 : 1,2, vorzugsweise bei 1 : 1.

Die erfindungsgemäßen, racemischen Metallocenkomplexe sind vorzugsweise solche der allgemeinen Formel III

10

$$\begin{array}{c}
R^{15} \\
R^{16}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{14} \\
R^{13}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
MX^{1}
\end{array}$$

15

in der die Substituenten und Indizes folgende Bedeutung haben:

20

М

Titan, Zirkonium, Hafnium, Vanadium, Niob, Tantal, Chrom, Molybdän, Wolfram, sowie Elemente der III. Nebengruppe des Periodensystems und der Lanthanoiden,

25 X¹

$$R^3$$
 R^4
 R^5
 R^6
 R^7
 R^1
 Y^1
 Y^1
 R^8

30

wobei:

35 R¹, R⁸

gleich oder verschieden Fluor, Chlor, Brom, Iod, C₁-bis C₂₀-Alkyl, 3- bis 8-gliedriges Cycloalkyl - das seinerseits ein C₁- bis C₁₀-Alkyl als Rest tragen kann -, C₆- bis C₁₅-Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, Arylalkyl mit 1 bis 10 C-Atomen in Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, Si(R⁹)₃ mit R⁹ gleich oder verschieden C₁- bis C₂₀-Alkyl, C₃- bis C₁₀-Cycloalkyl, C₆- bis C₁₅-Aryl, wobei die genannten Reste teilweise oder vollständig mit Heteroatomen substituiert sein können,

45

 R^2 bis R^7

gleich oder verschieden Wasserstoff, C_1 - bis C_{20} -Alkyl, 3- bis 8-gliedriges Cycloalkyl - das seinerseits ein C_1 - bis C_{10} -Alkylrest tragen kann -, C_6 - bis C_{15} -Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, Arylalkyl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, Si(R^9)₃ mit R^9 gleich oder verschieden C_1 - bis C_{20} -Alkyl, C_3 - bis C_{10} -Cycloalkyl, C_6 - bis C_{15} -Aryl,

benachbarte Reste R² bis R⁷ können für 4 bis 15 C-Atome aufweisende gesättigte, teilweise gesättigte oder für ungesättigte cyclische Gruppen stehen und die genannten Reste können vollständig oder teilweise mit Heteroatomen substituiert sein,

15

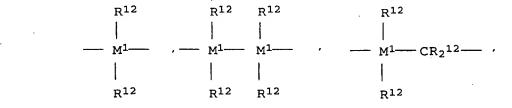
20

 Y, Y^1

5

10

gleich oder verschieden



= BR^{12} , = $A1R^{12}$, -Ge-, -Sn-, -O-, -S-, = SO, = SO_2 , = NR^{12} , = CO, = PR^{12} oder = $P(O)R^{12}$,

wobei

35

30

R12

gleich oder verschieden Wasserstoff, Halogen, C_1 - C_{10} -Alkyl, C_1 - C_{10} -Fluoralkyl, C_6 - C_{10} -Fluoraryl, C_6 - C_{10} -Aryl, C_1 - C_{10} -Alkoxy, C_2 - C_{10} -Alkenyl, C_7 - C_{40} -Arylalkyl, C_8 - C_{40} -Arylalkenyl, C_7 - C_{40} -Alkylaryl bedeuten, oder wobei zwei Reste R^{12} mit den sie verbindenden Atomen einen Ring bilden,

мl

40

Silicium, Germanium oder Zinn ist und

45 m

0, 1, 2, 3 bedeutet,

oder Y nicht-verbrückend ist und für zwei Reste R' und R" steht, wobei

R' und R"

5

10

15

20

gleich oder verschieden sind und für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom, Iod, C_1 - bis C_{20} -Alkyl, 3- bis 8-gliedriges Cycloalkyl - das seinerseits ein C_1 - bis C_{10} -Alkyl als Rest tragen kann -, C_6 - bis C_{15} -Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, Arylalkyl mit 1 bis 10 C-Atomen in Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, Si(R^9) mit R^9 gleich oder verschieden C_1 - bis C_{20} -Alkyl, C_3 - bis C_{10} -Cycloalkyl, C_6 - bis C_{15} -Aryl, oder zusammen mit benachbarten Resten R^4 oder R^5 für 4 bis 15 C-Atome aufweisende gesättigte, teilweise gesättigte oder für ungesättigte cyclische Gruppen stehen, und die genannten Rest vollständig oder teilweise mit Heteroatomen substituiert sein können,

 R^{13} bis R^{17}

gleich oder verschieden Wasserstoff, C_1 - bis C_{20} -Alkyl, 5- bis 7-gliedriges Cycloalkyl, - das seinerseits ein C_1 - bis C_{10} -Alkyl als Substituent tragen kann -, C_6 - bis C_{15} -Aryl oder Arylalkyl, wobei benachbarte Reste gemeinsam für 4 bis 15 C-Atome aufweisende cyclische Gruppen stehen können, oder $Si(R^{18})_3$ mit

25

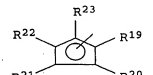
R¹⁸

gleich oder verschieden C_1 - bis C_{10} -Alkyl, C_6 - bis C_{15} -Aryl oder C_3 - bis C_{10} -Cycloalkyl,

30

z

für



steht,

35

wobei die Reste

 R^{19} bis R^{23}

gleich oder verschieden Wasserstoff, C_1 - bis C_{20} -Alkyl, 5- bis 7-gliedriges Cycloalkyl, - das seinerseits ein C_1 - bis C_{10} -Alkyl als Substituent tragen kann -, C_6 - bis C_{15} -Aryl oder Arylalkyl bedeuten, wobei benachbarte Reste gemeinsam für 4 bis 15 C-Atome aufweisende cyclische Gruppen stehen können, oder $Si(R^{24})_3$ mit

45

R24

gleich oder verschieden C₁- bis C₁₀-Alkyl, C₆- bis C₁₅-Aryl oder C₃- bis C₁₀-Cycloalkyl,

oder wobei die Reste

5

R16 und Z gemeinsam eine Gruppierung - $[T(R^{25})(R^{26})]_q$ -E- bilden,

in der

10

gleich oder verschieden sein kann und für Silicium,

Germanium, Zinn oder Kohlenstoff steht,

 R^{25} , R^{26}

für Wasserstoff, C_1 - bis C_{10} -Alkyl, C_3 - bis C_{10} -Cyclo-

alkyl oder C₆- bis C₁₅-Aryl

15 q

für die Zahlen 1, 2, 3 oder 4,

E für 20

R²³ R19

oder A steht, wobei A

oder

PR27

25

mit R²⁷

gleich oder verschieden C₁- bis C₁₀-Alkyl, C₆- bis C_{15} -Aryl, C_{3} - bis C_{10} -Cycloalkyl, Alkylaryl oder

Si(R²⁸)₃

30

mit R²⁸

gleich oder verschieden C_1 - bis C_{10} -Alkyl, C_6 - bis

C₁₅-Aryl, C₃- bis C₁₀-Cycloalkyl oder Alkylaryl.

Bevorzugte Verbindungen der Formel III sind solche in welchen M 35 Titan, Hafnium und insbesondere Zirkonium bedeutet. Ferner sind verbrückte Verbindungen der Formel III besonders bevorzugt (ansa-Metallocene) in welchen R^{17} und R^{23} von Wasserstoff verschiedene Substituenten bedeuten, wie C_{1} - bis C_{10} -Alkyl, also Methyl, Ethyl, n-Propyl, i-Propyl, n-Butyl, sec.-Butyl, tert.-Butyl, i.-Butyl, 40 Hexyl, weiterhin C6-C10-Aryl, wie Phenyl oder Trialkylsilyl, wie Trimethylsilyl, $T(R^{25}R^{26})$ für Bis- C_1 - C_{10} -alkylsilyl oder $Bis-C_6-C_{10}$ -arylsilyl steht wie Dimetylsilyl, Diphenylsilyl, wei-

terhin für 1,2-Ethandiyl, Methylen und die Reste \mathbb{R}^{13} bis \mathbb{R}^{15} und R¹⁹ bis R²⁵ die bereits genannte Bedeutung haben und insbesondere

45 ein Indenyltyp-Ringsystem oder ein Benzoindenyltyp-Ringsystem bilden.

Ganz besonders bevorzugte Verbindungen III sind jene, welche in den Beispielen beschrieben werden, und außerdem

Dimethylsilandiylbis(3-tert.-butyl-5-methylcyclopentadienyl)
5 [bis(6-tert.-butyl-4-methyl-phenoxy)]zirkon

Diethylsilandiylbis(3-tert.-butyl-5-methylcyclopentadienyl)
[bis(6-tert.-butyl-4-methyl-phenoxy)]zirkon

10 Dimethylsilandiylbis(3-tert.-butyl-5-ethylcyclopentadienyl)
 [bis(6-tert.-butyl-4-methyl-phenoxy)]zirkon

Dimethylsilandiylbis(3-tert.-pentyl-5-methylcyclopentadienyl)
[bis(6-tert.-butyl-4-methyl-phenoxy)]zirkon

Dimethylsilandiylbis(2,4,7-trimethylindenyl) [bis(6-tert.-butyl-4-methyl-phenoxy)]zirkon

1,2-Ethandiylbis(1-{2,4,7-trimethylindenyl)} [bis(6-tert.-butyl20 4-methyl-phenoxy)]zirkon

Dimethylsilandiylbis(1-indenyl) [bis(6-tert.-butyl-4-methyl-phenoxy)]zirkon

25 Dimethylsilandiylbis(4,5,6,7-tetrahydro-1-indenyl) [bis(6-tert.-butyl-4-methyl-phenoxy)]zirkon

Dimethylsilandiylbis(2-methylindenyl) [bis(6-tert.-butyl-4-methyl-phenoxy)]zirkon

Phenyl (methyl) silandiylbis (2-methylindenyl) [bis (6-tert.-butyl-4-methyl-phenoxy)] zirkon

Diphenylsilandiylbis(2-methylindenyl) [bis(6-tert.-butyl-4-35 methyl-phenoxy)]zirkon

Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4,5,6,7-tetrahydro-1-indenyl)
[bis(6-tert.-butyl-4-methyl-phenoxy)]zirkon

40 Dimethylsilandiylbis(2,4-dimethyl-6-isopropylindenyl) [bis(6tert.-butyl-4-methyl-phenoxy)]zirkon

Dimethylsilandiylbis(2-methyl-1-benzindenyl) [bis(6-tert.-butyl-4-methyl-phenoxy)]zirkon

Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-1-benzindenyl) [bis(6-tert.-butyl-4-methyl-phenoxy)]zirkon

Dimethylsilandiylbis(2-propyl-1-benzindenyl) [bis(6-tert.-butyl-5 4-methyl-phenoxy)]zirkon

Dimethylsilandiylbis(2-phenyl-1-benzindenyl) [bis(6-tert.-butyl-4-methyl-phenoxy)]zirkon

10 Diphenylsilandiylbis(2-methyl-1-benzindenyl) [bis(6-tert.-butyl-4-methyl-phenoxy)]zirkon

Phenylmethylsilandiylbis(2-methyl-1-benzindenyl) [bis(6-tert.-butyl-4-methyl-phenoxy)]zirkon

15

Ethandiylbis (2-methyl-1-benzindenyl) [bis (6-tert.-butyl-4-methyl-phenoxy)]zirkon

Dimethylsilandiylbis(2-methyl-1-tetrahydrobenzindenyl) [bis(6-20 tert.-butyl-4-methyl-phenoxy)]zirkon

Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-isopropyl-1-indenyl) [bis(6-tert.-butyl-4-methyl-phenoxy)]zirkon

25 Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-phenyl-1-indenyl) [bis(6-tert.-butyl-4-methyl-phenoxy)]zirkon

Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-naphtyl-1-indenyl) [bis(6-tert.-butyl-4-methyl-phenoxy)]zirkon

30

Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-{3,5-trifluoromethyl}phenyl-1-indenyl) [bis(6-tert.-butyl-4-methyl-phenoxy)]zirkon

Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-isopropyl-1-indenyl) [bis(6-tert.-35 butyl-4-methyl-phenoxy)]zirkon

Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-phenyl-1-indenyl) [bis(6-tert.-butyl-4-methyl-phenoxy)]zirkon

40 Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-naphtyl-1-indenyl) [bis(6-tert.-butyl-4-methyl-phenoxy)]zirkon

Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-{3,5-trifluoromethyl}phenyl-1-indenyl) [bis(6-tert.-butyl-4-methyl-phenoxy)]zirkon

26

Ethandiylbis(2-methyl-4-phenyl-1-indenyl) [bis(6-tert.-butyl-4-methyl-phenoxy)]zirkon

Ethandiylbis(2-methyl-4-naphtyl-1-indenyl) [bis(6-tert.-butyl-4-5 methyl-phenoxy)]zirkon

Ethandiylbis(2-methyl-4-{3,5-di-(trifluoromethyl)}phenyl-1-indenyl)zirkon

10 Die racemischen Metallocenkomplexe, vorzugsweise jene der allgemeinen Formel III, lassen sich im allgemeinen weiter modifizieren.

Insbesondere kann beispielsweise ein verbrückter Bisphenolatli15 gand X¹ in dem Komplex III durch Substitution abgespalten und wiederverwendet werden. Geeignete Abspaltungs-(Substitutions-)methoden sind die Umsetzung der racemischen Metallocenkomplexe,
vorzugsweise jene der allgemeinen Formel III mit einer BrönstedSäure wie Halogenwasserstoff, also HF, HBr, HI, vorzugsweise HCl,

- 20 welche in der Regel in Substanz oder als Lösung in Wasser oder organischen Lösungsmitteln wie Diethylether, THF angewandt wird. Hierbei entsteht üblicherweise das der Formel III analoge Di-Halogenid (X = F, Cl, Br, I) und das Bisphenol. Ein weiteres gut geeignetes Substitutions-Verfahren ist die Umsetzung der
- 25 racemischen Metallocenkomplexe, vorzugsweise jene der allgemeinen Formel III mit Organo-Aluminiumverbindungen wie $Tri-C_1$ -bis C_{10} -Alkylaluminium, also Trimethylaluminium, Triethylaluminium, Tri-n-butylaluminium, Tri-iso-butylaluminium. Hierbei entsteht nach derzeitigem Kenntnisstand im allgemeinen die zu III analoge Or-
- 30 gano-Verbindung (X = organischer Rest, z.B. C_1 bis C_{10} -Alkyl, wie Methyl, Ethyl, n-Butyl, i-Butyl) und beispielsweise das Organo-Aluminiumbinaphtholat. Analog kann auch verfahren werden, wenn der Ligand X^1 in dem Komplex III zwei nicht verbrückte Phenolatliganden ist.

35

Bei den Spaltungsreaktionen werden die Komponenten üblicherweise im stöchiometrischen Verhältnis eingesetzt.

Die Spaltungsreaktionen finden im allgemeinen unter Erhaltung 40 der Stereochemie der Metallocenkomplexe statt, das bedeutet, es findet im allgemeinen keine Umwandlung der racemischen Form in die meso-Form der Metallocenkomplexe statt.

Das erfindungsgemäße Verfahren zeichnet sich dadurch aus, daß es 45 sehr selektiv die racem-Form von Metallocenkomplexen zugänglich macht. Besonders vorteilhaft lassen sich verbrückte Indenyl- oder Benzoindenyltyp-Metallocene erhalten, welche in der Nachbarschaft

des Brückenglieds (sogenannte 2-Stellung) einen von Wasserstoff verschiedenen Liganden haben.

Die erfindungsgemäßen racemischen Metallocenkomplexe, ins-5 besondere jene der allgemeinen Formell III oder ihre, beispielsweise durch Substitution der Phenolatliganden zugänglichen, bereits beschriebenen Derivate lassen sich als Katalysatoren oder in Katalysatorsystemen für die Polymerisation von olefinisch ungesättigten Verbindungen, wie Ethylen, Propylen, 1-Buten, 10 1-Hexen, 1-Octen, Styrol, verwenden. Besonders vorteilhaft kommen sie zur Geltung bei der stereoselektiven Polymerisation von prochiralen, olefinisch ungesättigten Verbindungen, wie Propylen, Styrol. Geeignete Katalysatoren oder Katalysatorsysteme, in welchen die erfindungsgemäßen racemischen Metallocenkomplexe 15 als "Metallocenkomponente" fungieren können, werden üblicherweise mittels metalloceniumionenbildenden Verbindungen enthalten, wie beispielsweise in EP-A-0 700 935, Seite 7, Zeile 34 bis Seite 8, Zeile 21 und Formeln (IV) und (V) beschrieben. Weitere metalloceniumionenbildenden Verbindungen sind Alumoxan (RA10), wie 20 Methylaluminoxan.

Die erfindungsgemäßen racemischen Metallocenkomplexe, insbesondere jene der allgemeinen Formel III oder ihre, beispielsweise durch Abspaltung der Phenolatliganden zugänglichen, 25 bereits beschriebenen Derivate lassen sich weiterhin als Reagenzien oder als Katalysatoren oder in Katalysatorsystemen in der stereoselektiven, insbesondere organischen Synthese verwenden. Beispielsweise seien genannt die stereoselektive Reduktionen oder stereoselektiven Alkylierungen von C=C-Doppelbindungen oder C=O-, 30 C=N-Doppelbindungen.

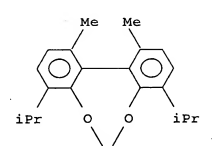
Beispiele

Abkürzungen und Akronyme

35

Me = Methyl, tBu = tert.-Butyl, iPr = iso-Propyl

p-Me-bp



2,2'-[3-Me-6-iPr-C₆H₂O₂]

10

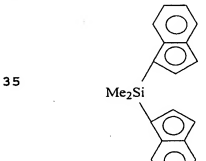
5

2,2'-CH₂[4-Me-6-tBu-C₆H₂O]

20

 $Me_2Si(Cp)_2$

30



Me₂Si(ind)₂

45

5

10

15

30

25

40

 $Me_2Si[3-(2-Me-benz[e]-idenyl]_2$

Me₂Si [2-Metetrahydrobenzo[e]inden-3-yl]

 Me_4C_2 (3-tBuCp)₂

 C_2H_4 (ind)₂

10

5

Beispiel A

Darstellung von Dichlorobis(6-t-butyl-4-methyl-phenoxy)zirkon(THF)₂[p-Me-bpZrCl₂(THF)₂]

- 15 Zu einer Lösung von 3,27 g (0,01 mol) 2,2'-Dihydroxy-3,3'-di-t-butyl-5,5'-dimethyl-biphenyl in 150 ml THF wurden bei Raumtemperatur unter Rühren portionsweise 0,483 g (0,02 mol) NaH zugegeben, anschließend bei Raumtemperatur eine Stunde gerührt und dann die Suspension 24 h unter Rückfluß erhitzt. Nach Abkühlen der
- 20 klaren, leicht orangefarbenen Lösung wurden unter Rühren portionsweise 3,8 g (0,01 mol) ZrCl₄x2THF zugegeben und die Suspension wieder 24 h unter Rückfluß erhitzt. Das entstandene NaCl wurde abfiltriert und das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Zum Rückstand wurden 100 ml Ether gegeben. Nach kurzer Zeit fiel aus der
- 25 zunächst klaren Lösung ein weißer Niederschlag aus. Die Lösung wurde zur Vervollständigung der Kristallisation auf -30°C gekühlt. Der Niederschlag wurde abfiltriert und mit wenig kaltem Ether gewaschen. Man erhielt 4,59 g (73 % d.Th.) Dichlorobis(6-t-butyl-4-methylphenoxy)zirkonium x 2THF: [p-Me-bp]ZrCl₂x2THF.

30

¹H-NMR: $(C_6D_6$, 250 Mhz): 7,26 (d, 2H, C_6H_2), 7,04 (d, 2H, C_6H_2), 4,06 (b, 8H, THF), 2,21 (s, 6H, Me), 1,74 (s, 18H, t-Bu), 1,05 (b, 8H, THF)

35 Beispiel 1

Darstellung von rac-C₂H₄ (ind₂Zr (p-Me-bp)

- a) Darstellung von C₂H₄ (ind)₂Mg (THF)₂
- Zu einer Lösung von 1,49 g (5,77 mmol) C₂H₄(indH)₂ in 150 ml Heptan wurden 6,3 ml Dibutylmagnesium in Heptan (6,3 mmol, 1 M Bu₂Mg-Lösung) bei Raumtemperatur zugegeben. Die Lösung wurde 5 h am Rückfluß erhitzt. Dabei entstand ein gelblicher Niederschlag. Die Suspension wurde auf -30°C gekühlt, der
- Niederschlag abfiltriert, mit wenig Heptan gewaschen und im Vakuum getrocknet. Das Rohprodukt wurde in wenig THF aufgenommen und mit Heptan überschichtet. Man erhielt das

C2H4(ind)2Mg(THF)2 in Form schwach violett gefärbter Nadeln. Die Ausbeute betrug 1,86 g (76 % d.Th.)

Komplexierung b)

5

10

 $0.459 \text{ g } (1.08 \text{ mmol}) C_2H_4(\text{ind})_2Mg(\text{THF})_2 \text{ und } 0.679 \text{ g } (1.08 \text{ mmol})$ p-Me-bpZrCl2(THF)2 wurden trocken vermischt. Unter Rühren wurden 50 ml Toluol zugegeben und die Suspension zwei Tage bei Raumtemperatur gerührt. Dabei verfärbte sich die Lösung zunehmend gelb-orange und trübte ein. Der Niederschlag wurde abfiltriert, das Toluol des Filtrats im Vakuum entfernt und der Rückstand in 100 ml Pentan aufgenommen. Die leicht trübe Lösung wurde über Kieselgur filtriert und das Pentan im Vakuum entfernt. Man erhielt 0,495 g (68 % d.Th.) rac-

 C_2H_4 (ind) $_2Zr$ (p-Me-bp). 15

> $^{1}\text{H-NMR}$: ($C_{6}D_{6}$, 250 Mhz): 7,40 (d, 2H, ind- $C_{6}H_{4}$), 7,21 (d, 2H, $C_{6}H_{2}$), 6,9 (m, 6H, ind- $C_{6}H_{4}$), 6,77 (d, 2H, $C_{6}H_{2}$), 6,00 (d, 2H, $ind-C_3H_2$), 5,76 (d, 2H, $ind-C_9H_2$), 3,29 (m, 4H, C_2H_4), 2,18 (s, 6H, Me), 1,36 (s, 18H, t-Bu).

Beispiel 2

Darstellung von rac-Me₂Si(2-Me-tetrahydrobenzo[e]inden-3-yl)₂-Zr((p-Me-bp)

25

20

Darstellung von Me₂Si(2-Me-tetrahydrobenzo[e]inden-3-y1)₂a) . Mg (THF)₂

Zu einer Lösung von 1 g (2,35 mmol) rac-Me₂Si(2-Me-tetra-30 hydrobenzo[e]inden-3-yl)2Mg in 100 ml Heptan wurden 2,5 ml (2,5 mmol) einer 1 M Dibutylmagnesiumlösung in Heptan gegeben. Die Lösung wurde 6 h unter Rückfluß erhitzt. Nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur wurden 0,4 ml THF zugegeben. Nach einigen Tagen bei Raumtemperatur wurden gelb grüne Nadeln 35 von Me₂Si(2-Me-tetrahydro-

> benzo[e]inden-3-y1)₂Mg(THF)₂·(C₇H₁₆)0,5 durch Abdekantieren isoliert, mit wenig Heptan gewaschen und im Vakuum getrocknet. Es wurden 0,57 g (38 % d.Th.) des gewünschten Produktes erhalten.

40

 $^{1}\text{H-NMR}$: (CH₂Cl₂, 600 Mhz): 7,53 (d, 2H, C₆H₂), 6,55 (d, 2H, C_6H_2), 6,28 (s, 2H, C_5H_1), 3,2-2,4 (m), 2,2-1,5 (m), 0,65 (d, 6H, Me_2Si)

45 b) Darstellung von rac-Me₂Si(2-Me-tetrahydrobenzo[e]inden-3-yl)₂-Zr(p-Me-bp)

500 mg (0,85 mmol) Me $_2$ Si(2-Me-tetrahydrobenzo[e]inden-3-yl) $_2$ -Mg(THF) $_2$ und 556 mg (0,85 mmol) p-Me-bpZrCl $_2$ (THF) $_2$ wurden trocken vermischt. Unter Rühren gab man 60 ml Toluol zu und rührte die Suspension zwei Tage bei Raumtemperatur. Dabei verfärbte sich die Lösung zunehmend gelb und trübte ein. Der Niederschlag wurde abfiltriert, das Toluol des Filtrats im Vakuum entfernt und der Rückstand in 100 ml Pentan aufgenommen. Die leicht trübe Lösung wurde filtriert und das Pentan im Vakuum entfernt. Man erhielt 0,498 g (70 % d.Th.) rac-Me $_2$ Si(2-Me-tetrahydrobenzo[e]inden-3-yl) $_2$ Zr(p-Me-bp).

1H-NMR ($_{6}D_{6}$, 250 Mhz): 7,46 (d, 2H, ind- $_{6}C_{6}H_{2}$), 7,22 (d, 2H, $_{6}C_{6}H_{2}$), 6,73 (d, 2H, $_{6}C_{6}H_{2}$), 6,52 (d, 2H, ind- $_{6}C_{6}H_{2}$), 6,09 (s, 2H, $_{6}C_{5}H_{1}$), 2,46 (s, 6H, ind-Me), 2,21 (s, 6H, Me), 138 (s, 18H, t-Bu), 0,96 (s, 6H, Me₂Si)

Beispiel 3
Darstellung von Me₂SiCp₂Mg(THF)₂

WO 99/15538

5

10

15

30

20 Zu einer Lösung von 2,28 g (12,10 mmol) Me₂Si(CpH)₂ in 60 ml Heptan wurden 11,21 ml (12,20 mmol) einer 1,08 m Dibutyl-magnesiumlösung in Heptan zugegeben. Dabei trübte sich die Lösung durch einen weißen Niederschlag ein. Die Lösung wurde 5 h unter Rückfluß erhitzt. Bai Raumtemperatur wurden 3 ml (37 mmol) THF
25 zugegeben. Die Lösung wurde 1 h bei Raumtemperatur gerührt, im Hochvakuum auf ca. 30 ml eingeengt und bei -30°C kühlgestellt. Nach einigen Tagen wurde der weiße Niederschlag abfiltriert, mit wenig Heptan gewaschen und im Hochvakuum getrocknet. Es wurden 3,35 g (78 %) Me₂SiCp₂Mg(THF)₂ erhalten.

 $^{1}\text{H-NMR-Verschiebungen}$ in ppm (CD $_{2}\text{Cl}_{2}$, interner Standard TMS, 298 K, 250 MHz)

		Zuordnung	٦
35	6,21 tp	C ₅ H ₄	
	6,09 sb	C ₅ H ₄	
	3,64 m	THF	
	1,85 m	THF	_
40	0,54 s	(CH ₃) ₂ Si	

Beispiel 4
Darstellung von Me₄C₂(3-tBu-Cp)₂Mg(THF)₂

45 Zu einer Lösung von 6,78 g (20,76 mmol) $Me_4C_2(3-tBu-CpH)_2$ in 200 ml Heptan wurden 23 ml (23 mmol) einer 1 M Dibutylmagnesium-Lösung in Heptan gegeben. Die Lösung wurde unter Rückfluß 5 h er-

hitzt. Dabei war die Entwicklung von Butan zu beobachten. Zu der leicht gelblichen Lösung wurden 4 ml THF gegeben, eine Stunde bei Raumtemperatur gerührt, auf ein Viertel eingeengt und auf -30°C gekühlt. Nach einigen Tagen hatten sich farblose Kristalle gebil- 5 det. Diese wurden durch Dekantieren abgetrennt, mit wenig Heptan gewaschen und im Hochvakuum getrocknet. Dabei wurden 6,83 g (78 %) Me₄C₂(3-^tBu-Cp)₂Mg(THF) erhalten. Weiteres Einengen der Mutterlauge und Kühlung auf -30°C ergaben nach gleicher Aufarbeitung weitere 0,35 g (4 %) Me₄C₂(3-^tBu-Cp₂Mg(THF).

10

 $^{1}\text{H-NMR-Verschiebungen}$ in ppm (CD $_{2}\text{Cl}_{2}$, interner Standard TMS, 298 K, 600 MHz)

			Zuordnung
15	5,96	(tp, 1H)	C ₅ H ₃ (H2)
	5,56	(tp, 1H)	C ₅ H ₃ (H4)
	5,47	(tp, 1H)	C ₅ H ₃ (H5)
	1,54	(s, 6H)	C ₂ (CH ₃) ₂ (CH ₃ 1)
20	1,40	(s, 6H)	C ₂ (CH ₃) ₂ (CH ₃ 2)
	1,16	(s, 18H)	C (CH ₃) ₃

Beispiel 5
Darstellung von Me₂Si(ind)₂Mg(THF)₂

25

Zu einer Lösung von 10,54 g (36,54 mmol) Me₂Si(indH)₂ in 150 ml Heptan wurden 37 ml (37 mmol) einer 1 M Dibutylmagnesiumlösung in Heptan gegeben. Die Lösung wurde 8 h unter starkem Rühren unter Rückfluß erhitzt. Dabei entstanden geringe Mengen eines Nieder-30 schlages. Bei Raumtemperatur wurden dann unter starkem Rühren 30 ml THF (0,37 mol) zugegeben. Sofort fiel ein weiß-rosafarbener Niederschlag aus. Dieser wurde abfiltriert, mit wenig Heptan gewaschen und im Hochvakuum getrocknet. Dabei wurden 9,98 g (61 %) Me₂Si(ind)₂Mg(THF)₂ erhalten. Das Filtrat wurde am Hoch-35 vakuum stark eingeengt und die Lösung bei -30°C kühlgestellt. Nach einigen Tagen wurden durch identische Aufarbeitung weitere 1,85 g (11 %) Me₂Si(ind)₂Mg(THF)₂ erhalten.
Gesamtausbeute: 72 %

 $^{1}\text{H-NMR-Verschiebungen}$ in ppm (CD $_{2}$ Cl $_{2}$, interner Standard TMS, 298 K, 250 MHz)

			Zuordnung
5	7,96	(d, 2H) ³ J $(7,9 Hz)$	C ₆ H ₄
	7,52	(d, 2H) ³ J $(7,9 Hz)$	C ₆ H ₄
	6,98	(d, 2H) ³ J $(3, 3 Hz)$	C ₅ H ₂
	6,93	(tp, 2H)	C ₆ H ₄
10	6,83	(tp, 2H)	C ₆ H ₄
10	6,53	(d, 2H) ³ J $(3,1 Hz)$	C ₅ H ₂
	3,03	(d, 8H)	THF
	1,51	(b, 8H)	THF
	0,94	(s, 6H)	(CH ₃) ₂ Si
15			

Beispiel 6
Darstellung von Me₂Si(3-^tBu-Cp)₂Mg(THF)₂

Zu einer Lösung von 5,37 g (17,86 mmol) Me₂Si(3-^tBu-CpH)₂ in 200 ml Heptan wurden 19,65 ml (19,65 mmol) einer 1 M Dibutyl-magnesiumlösung in Heptan gegeben. Die Reaktionslösung wurde 5 h unter Rückfluß erhitzt. Dabei war die Entwicklung von Butan zu beobachten. Die klare Lösung wurde auf ca. ein Dritte eingeengt.
Bei Raumtemperatur wurden 3 ml (36,86 mmol) THF zugegeben und die Lösung auf -30°C gekühlt. Nach einigen Tagen entstanden teils farblose Kristalle, teils amorpher Niederschlag. Beides wurde durch Dekantieren isoliert, mit wenig Heptan gewaschen und im Hochvakuum getrocknet. Dabei wurden 5,1 g (61 %) Me₂Si(3-^tBu-Cp)₂Mg(THF)₂ erhalten. Weiteres Einengen der Mutterlauge und Kühlung auf -30°C ergaben nach identischer Isolierung weitere 2,0 g (24 %) Me₂Si(3-^t-Bu-Cp)₂Mg(THF)₂.

 $^{1}\text{H-NMR-Verschiebungen}$ in ppm (D⁸-THF, interner Standard TMS, 298 K, 600 MHz)

				Zuordnung
	6,14	(s,	2H)	C ₅ H ₃ (H4)
	6,00	(s,	2H)	C ₅ H ₃ (H2)
40	5,67	(s,	2H)	C ₅ H ₃ (H5)
	1,16	(s,	18H)	(CH ₃) ₃ C
	0,37	(b,	6H)	(CH ₃) ₂ Si

Beispiel 7
Darstellung von Me₂Si(3-(2-Me-benz[e]indenyl)₂Mg(THF)₂

Zu einer Suspension von 1,09 g (2,61 mmol) Me₂Si(3-(3H-2-Me-benz-5 [e]indenyl)₂ in 80 ml Heptan wurden bei Raumtemperatur 3 ml (3 mmol) einer 1 M Dibutylmagnesiumlösung zugegeben. Die Suspension wurde unter Rückfluß zum Sieden erhitzt. Kurz vor dem Siedepunkt war die Lösung klar. Nach ca. 30 min trübte sich die Lösung durch ausgefallenes Produkt. Dabei war die Entwicklung von 10 Butan zu beobachten. Nach 12-stündigem Sieden wurde zu der gelben Suspension bei Raumtemperatur 6 ml (74 mmol) THF gegeben. Der Feststoff verfärbte sich leuchtend gelb. Nach 1 h Rühren bei Raumtemperatur wurde die Suspension auf ca. 20 ml am Hochvakuum eingeengt, der Niederschlag abfiltriert, mit wenig Heptan 15 gewaschen und am Hochvakuum getrocknet. Es wurden 1,29 g (85 %) Me₂Si(3-(2-Me-benz[e]indenyl)₂Mg(THF)₂ erhalten.

 $^{1}\text{H-NMR-Verschiebungen}$ in ppm (C₆D₆, interner Standard TMS, 298 K, 250 MHz)

20	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
20			Zuordnung
	8,45	(d, 2H)	C ₆ H ₄ oder C ₆ H ₂
	8,34	(d, 2H)	C ₆ H ₄ oder C ₆ H ₂
	8,23	(d, 2H)	C ₆ H ₄ oder C ₆ H ₂
25	7,82	(d, 2H)	C ₆ H ₄ oder C ₆ H ₂
	7,42	(tp, 2H)	C ₆ H ₄
	7,22	(tp, C ₆ D ₆)	C ₆ H ₄
	7,14	(s, 2H)	C ₅ H
30	2,95	(s, 6H)	CH ₃
	2,79	(b, 8H)	THF
	1,10	(s, 6H)	(CH ₃) ₂ Si
	1,07	(b, 8H)	THF

35

Beispiel 8
Darstellung von rac-C₂H₄(ind)₂Zr-(2,2'(3-Me-6-iPr-C₆H₂O)₂)

0,172 g (0,40 mmol) 2,2'(3-iPr-5-Me-C₆H₂O)₂Zr(THF)₂ und 0,245 g
40 (0,40 mmol) C₂H₄(ind)₂Mg(THF)₂ wurden trocken vermischt und in
20 ml Toluol gelöst. Die Lösung verfärbte sich zunehmend gelb und
trübte sich ein. Nach 3 h Rühren bei Raumtemperatur wurde das
Lösungsmittel am Hochvakuum entfernt und der Rückstand in Hexan
aufgenommen. Das MgCl₂(THF)₂ wurde abfiltriert und mit Hexan
45 gewaschen. Das Lösungsmittel wurde am Hochvakuum entfernt und
der Rückstand in 3 ml Toluol aufgenommen. Nach einigen Tagen bei
Raumtemperatur entstanden hellgelbe Kristalle. Diese wurden durch

36

Dekantieren isoliert und im Hochvakuum getrocknet. Dabei wurden 0,110 g (41 %) rac- C_2H_4 (ind) ${}_2Zr$ -(2,2'(3-Me-6-iPr- C_6H_2O) ${}_2$) isoliert.

5

ipr O ipr

ind ind

CH2—CH2

15

10

 $^{1}\text{H-NMR-Verschiebungen}$ in ppm ($C_{6}D_{6}$, interner Standard TMS, 298 K, 600 MHz)

	хA		Zuordnung
20	7,36	(d, 2H) ³ J $(8,5 Hz)$	C ₆ H ₄ (H7)
	7,15	(unter C ₆ D ₆ Signal)	C ₆ H ₄ (H4)
	6,94	(tp, 2H)	C ₆ H ₄ (H6)
	6,87	(tp, 2H)	C ₆ H ₄ (H5)
25	6,80	(d, 2H) ³ J (7,6 Hz)	C ₆ H ₂ (H5)
	6,71	(d, 2H) ³ J $(8,5 Hz)$	C ₆ H ₄ (H4)
	5,93	(d, 2H) ³ J $(3, 1 Hz)$	C ₅ H ₂ (H2)
	5,53	(d, 2H) ³ J (3,0 Hz)	C ₅ H ₂ (H3)
30	3,23	(s, 6H)	C ₂ H ₄
	2,82	$(sp, 2H)$ 3J $(6,8 Hz)$	(CH ₃) ₂ CH
	1,91	(s, 6H)	CH ₃
	1,40	(d, 6H) ³ J (7,1 Hz)	(CH ₃) ₂ CH
35	1,16	(d, 6H) ³ J (6,6 Hz)	(CH ₃) ₂ CH

Beispiel 9 Darstellung von 2,2'-CH₂- $(4-Me-6-tBu-C_6H_2O)_2ZrCl_2$ (THF)₂

Zu einer Lösung von 10,2 g (30 mmol) 2,2'CH₂-(4-Me-6-tBuC₆H₂OH)₂ in 100 ml THF wurden portionsweise 1,44 g (60 mmol) NaH gegeben. Anschließend wurde die Suspension 24 h unter Rückfluß erhitzt. Bei Raumtemperatur wurden dann zu der orangenen, klaren Lösung 11,3 g (30 mmol) ZrCl₄(THF₂) zugegeben und die Lösung 12 h unter Rückfluß erhitzt. Das entstandene NaCl wurde abfiltriert, mit THF gewaschen und das Lösungsmittel des Filtrats am Hochvakuum entfernt. Zum aufgeblähten Rückstand wurden 50 ml Ether gegeben.

Nach kurzer Zeit fiel aus der, zunächst klaren Lösung, ein weißer Niederschlag aus. Dieser wurde durch Dekantieren abgetrennt, mit wenig Ether gewaschen und im Hochvakuum getrocknet. Es wurden 12,38 g (64 %) 2,2'CH₂-(4-Me-6-tBu-C₆H₂O)₂ZrCl₂(THF)₂ erhalten. Die Mutterlauge und die Waschlösung wurden vereinigt, im Hochvakuum stark eingeengt und bei -30°C kühlgestellt. Nach einigen Tagen wurde der kristalline Niederschlag auf gleiche Weise isoliert. Dabei wurden weitere 2,11 g (11 %) 2,2'CH₂-(4-Me-6-tBu-C₆H₂O)₂-ZrCl₂(THF)₂ erhalten.

10 Gesamtausbeute: 75 %

 $^{1}\text{H-NMR-Verschiebungen}$ in ppm (CD $_{2}$ Cl $_{2}$, interner Standard TMS, 298 K, 250 MHz)

- 1								
15								Zuordnung
	7,16	(d,	2H)	4 J	(1,8	Hz)	7,27	C ₆ H ₂
,	6,96	(đ,	2H)	4J	(1,9	Hz)	7,05	C ₆ H ₂
	5,3	(b,1	LH)					CH ₂
	4,45	(m,	8H)					THF
20	3,33	(d,	1H)	3Ј	(1,9	Hz)		CH ₂
	2,31	(s,	6H)				2,34	CH ₃
	2,04	(m,	8H)					THF
	1,49	(s,	18H)				1,56	(CH ₃) ₃ C

25

30

35

Beispiel 10
Darstellung von rac-Me₂SiCp₂Zr(2,2'CH₂-(4-Me-6-tBuC₆H₂O)₂)

0,374 g (1,05 mmol) Me₂SiCp₂Mg(THF)₂ und 0,680 g (1,05 mmol)
5 2,2'CH₂-(4-Me-6-tBuC₆H₂O)₂ZrCl₂(THF)₂ wurden trocken vermischt und in 30 ml Toluol gelöst. Die Lösung wurde 4 Tage bei Raumtemperatur gerührt, wobei sie sich gelb verfärbte und trüb wurde. Das Lösungsmittel wurde am Hochvakuum entfernt und der Rückstand in Heptan aufgenommen. Das MgCl₂(THF)₂ wurde abfiltriert, mit Heptan gewaschen und das Filtrat auf ca. 30 ml eingeengt. Nach einigen Tagen bei Raumtemperatur bildeten sich gelbe Kristalle. Diese wurden durch Dekantieren isoliert und im Hochvakuum getrocknet. Es wurden 0,311 g)48 %) Me₂SiCp₂Zr(2,2'CH₂-(4-Me-6-tBuC₆H₂O)₂) isoliert. Einengen der Mutterlauge und Kühlung auf -30°C ergaben 15 nach einigen Tagen mit identischer Aufarbeitung weitere 0,154 g (24 %) Me₂SiCp₂Zr(2,2'CH₂-(4-Me-6-tBuC₆H₂O)₂) isoliert. Gesamtausbeute 72 %

 $^{1}\text{H-NMR-Verschiebungen}$ in ppm (CD $_{2}$ Cl $_{2}$, interner Standard TMS, 20 298 K, 600 MHz)

			Zuordnung
	7,09	$(d, 2H)$ ^{4}J $(1, 3 Hz)$	C ₆ H ₂ (H6)
	6,92	$(d, 2H) ^{4}J (1,5 Hz)$	C ₆ H ₂ (H4)
25	6,85	(t ^p , 2H)	C ₅ H ₄
	6,17	(tp, 2H)	C ₅ H ₄
	6,01	(t ^p , 2H)	C ₅ H ₄
	5,95	(tp, 2H)	C ₅ H ₄
30	4,21	(d, 1H) ³ J $(13, 8 Hz)$	CH ₂
	3,11	(d, 1H) ³ J $(13, 8 Hz)$	CH ₂
	2,26	(s, 6H)	CH ₃
	1,41	(s, 18H	(CH ₃) ₃ CH
35	0,811	l(s, 6H)	(CH ₃) ₂ Si

Beispiel 11

Darstellung von rac-Me₂Si(3-(2-Me-benz[e]indenyl)₂Zr(2,2'(3- t Bu-5-Me-C₆H₂O)₂)

40

17 mg (0,029 mmol) Me₂Si(3-(2-Me-benz[e]indenyl)₂Mg(THF)₂ und 18,3 mg (0,0291 mmol) 2,2'(3-^tBu-5-Me-C₆H₂O)₂ZrCl₂(THF)₂ wurden in einem NMR-Rohr trocken vermischt und in 0,5 ml C₆D₆ gelöst. Nach 6 Tagen bei Raumtemperatur ist die Lösung gelb. Neu entstanden 45 ist ein weißer Niederschlag. Es wurde ein ¹H-NMR-Spektrum aufgenommen.

 $^{1}\text{H-NMR-Verschiebungen}$ in ppm ($C_{6}D_{6}$, interner Standard TMS, 298 K, 250 MHz)

_		the state of the s
		Zuordnung
5	8,63 (d)	C ₆ H ₄ oder C ₆ H ₂
	7,97 (d)	C ₆ H ₄ oder C ₆ H ₂
	7,78 (m)	C ₆ H ₄ oder C ₆ H ₂
	7,82	C ₆ H ₄ oder C ₆ H ₂
10	7,52 (m)	C ₆ H ₄ oder C ₆ H ₂
10	7,35-7,03 (m)	C_6H_4 oder C_6H_2 , C_6H_2 (Phenoxyligand)
	6,97 (d)	C ₆ H ₂ (Phenoxyligand)
	6,84 (s)	C ₅ H
	3,43 (sb)	THF (frei)
15	3,25 (s)	CH ₃
	2,27 (s)	CH ₃ (Phenoxyligand)
	1,45 (m)	THF (frei)
	1,23 (s)	(CH ₃) ₃ C
20	1,16 (s)	(CH ₃) ₂ Si

Beispiel 12 Darstellung von Cl₂Zr(O-2,6-Me₂C₆H₃)₂(THF)₂

5,21 g (13,81 mmol) ZrCl₄(THF)₂ wurden in 150 ml Toluol suspendiert. Hierzu gab man bei 0°C 16 g (82,3 mmol) Me₃SiO-2,6-(CH₃)₂-C₆H₃ und die Suspension wurde anschließend 12 h unter Rückfluß erhitzt. Das Lösungsmittel wurde abgezogen und der Rückstand in 80 ml THF aufgenommen. Diese Lösung wurde mit Hexan überschichtet. Nach einigen Tagen bei Raumtemperatur bildeten sich farblose Kristalle, die durch Dekantieren isoliert und im Hochvakuum getrocknet wurden. Man erhielt 1,82 g (3,31 mmol) Cl₂Zr(O-2,6-Me₂C₆H₃)₂(THF)₂. Weiteres Einengen der Mutterlauge und Kühlung auf -30°C ergaben nach identischer Isolierung weitere 2,20 g (4,01 mmol) Cl₂Zr(O-2,6-Me₂C₆H₃)₂(THF)₂.

Gesamtausbeute: 4,02 g (7,32 mmol, 53%) $Cl_2Zr(O-2,6-Me_2C_6H_3)_2$ (THF)₂

40 Darstellung von rac·C₂H₄(ind)₂Zr(O-2,6-Me₂C₆H₃)₂

15,7 mg (0,028 mmol) $\mathrm{Cl}_2\mathrm{Zr}(0\text{-}2,6\text{-Me}_2\mathrm{C}_6\mathrm{H}_3)_2$ (THF)₂ und 12,1 mg (0,028 mmol) $\mathrm{C}_2\mathrm{H}_4$ (ind)₂Mg (THF)₂ wurden in einem NMR-Rohr trocken vermischt und in 0,5 ml $\mathrm{C}_6\mathrm{D}_6$ gelöst. Nach 24 h bei Raumtemperatur hatte sich die Lösung gelb verfärbt und durch ausfallendes MgCl₂(THF)₂ eingetrübt. Es wurde ein ¹H-NMR-Spektrum aufgenommen,

das zeigte, daß ausschließlich die racemo-Form von C_2H_4 (ind) $_2Zr$ -(O-2,4-Me $_2C_6H_5$) $_2$ gebildet wurde.

5

10

15 $_{1\text{H-NMR-Verschiebungen}}$ in ppm (C₆D₆, interner Standard TMS, 298 K, 250 NMz)

20		Zuordnung
20	7,46 (d, 2H)	C ₆ H ₄
	7,02 (d, 2H)	C ₆ H ₄
	6,92 (d, 4H)	C ₆ H ₃
	6,82 (m, 4H)	C ₆ H ₃ oder C ₆ H ₄
25	6,44 (tp, 2H)	C ₅ H ₄
	6,14 (d, 2H)	C ₅ H ₂
	5,94 (d, 2H)	C ₅ H ₂
	3,52 (m, 2H)	C ₂ H ₄
30	3,17 (m, 2H)	C ₂ H ₄
	1,97 (s, 6H)	CH ₃

Beispiel 13

35 Darstellung von rac-Me₂Si(ind)₂Zr(O-2,6-Me₂C₆H₃)₂

25 mg (0,045 mmol) Me₂Si(ind)₂Mg(THF)₂ und 20,5 mg (0,045 mmol)
Cl₂Zr(O-2,6-Me₂C₆H₃)₂(THF)₂ wurden in einem NMR-Rohr trocken vermischt und in 0,5 ml C₆D₆ gelöst. Nach 24 h bei Raumtemperatur
40 hatte sich die Lösung gelb verfärbt und durch ausfallendes
MgCl₂(THF)₂ eingetrübt. Es wurde ein ¹H-NMR-Spektrum aufgenommen,
daß zeigte, das ausschließlich die racemo-Form von Me₂Si(ind)₂Zr(O-2,6-Me₂C₆H₃)₂ gebildet wurde.

 $^1\text{H-NMR-Verschiebungen}$ in ppm (C₆D₆, interner Standard TMS, 298 K, 250 NMz)

5		Zuordnung
	7,57 (d, 2H)	C ₆ H ₄
	7,20 (d, 2H)	C ₆ H ₄
	6,96 - 6,70 (m)	C ₆ H ₃ oder C ₆ H ₄
10	6,47 (s, 4H)	C ₅ H ₂
	6,44 (tp, 2H)	C ₆ H ₄
	2,37 - 1,97 (m, 6H)	CH ₃
	0,81 (s, 6H)	Me ₂ Si

Patentansprüche

WO 99/15538

Verfahren zur Herstellung von racemischen Metallocenkomplexen
 durch Umsetzung von verbrückten oder nicht-verbrückten Übergangsmetallaromatkomplexen der allgemeinen Formel I

15

in der die Substituenten und Indizes folgende Bedeutung haben:

M Titan, Zirkonium, Hafnium, Vanadium, Niob,

Tantal, Chrom, Molybdän, Wolfram, sowie Elemente
der III. Nebengruppe des Periodensystems und der
Lanthanoiden,

gleich oder verschieden Fluor, Chlor, Brom, Iod, Wasserstoff, C_1 - bis C_{10} -Alkyl, C_6 - bis C_{15} -Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, -OR¹⁰ oder -NR¹⁰R¹¹,

30 n eine ganze Zahl zwischen 1 und 4, wobei n der Wertigkeit von M minus der Zahl 2 entspricht,

gleich oder verschieden Fluor, Chlor, Brom, Iod, C_1 - bis C_{20} -Alkyl, 3- bis 8-gliedriges Cycloalkyl - das seinerseits ein C_1 - bis C_{10} -Alkyl als Rest tragen kann -, C_6 - bis C_{15} -Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, Arylalkyl mit 1 bis 10 C-Atomen in Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, Si(R^9)₃ mit R^9 gleich oder verschieden C_1 - bis C_{20} -Alkyl, C_3 - bis C_{10} -Cycloalkyl, C_6 - bis C_{15} -Aryl,

wobei die genannten Reste teilweise oder vollständig mit Heteroatomen substituiert sein können,

35

 R^1 , R^8

40

R² bis R⁷

gleich oder verschieden Wasserstoff, C_1 - bis C_{20} -Alkyl, 3- bis 8-gliedriges Cycloalkyl - das seinerseits ein C_1 - bis C_{10} -Alkylrest tragen kann -, C_6 - bis C_{15} -Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, Arylalkyl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, $Si(R^9)_3$ mit R^9 gleich oder verschieden C_1 - bis C_{20} -Alkyl, C_3 - bis C_{10} -Cycloalkyl, C_6 - bis C_{15} -Aryl,

10

5

benachbarte Reste R² bis R⁷ können für 4 bis 15 C-Atome aufweisende gesättigte, teilweise gesättigte oder für ungesättigte cyclische Gruppen stehen, und die genannten Reste können vollständig oder teilweise mit Heteroatomen substituiert sein,

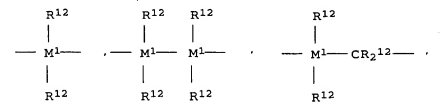
15

 R^{10} , R^{11} C_1 - bis C_{10} -Alkyl, C_6 - bis C_{15} -Aryl, Alkylaryl, Arylalkyl, Fluoralkyl oder Fluoraryl mit jeweils 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest,

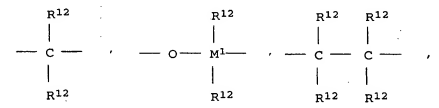
20

Y, Y¹ gleich oder verschieden

25



30



35

=
$$BR^{12}$$
, = $A1R^{12}$, -Ge-, -Sn-, -O-, -S-, = SO,
= SO_2 , = NR^{12} , = CO, = PR^{12} oder = $P(O)R^{12}$,

40

wobei

R12

gleich oder verschieden Wasserstoff, Halogen, C_1 - C_{10} -Alkyl, C_1 - C_{10} -Fluoralkyl, C_6 - C_{10} -Fluoraryl, C_6 - C_{10} -Aryl, C_1 - C_{10} -Alkoxy, C_2 - C_{10} -Alkenyl, C_7 - C_{40} -Arylalkyl, C_8 - C_{40} -Arylalkenyl, C_7 - C_{40} -Alkylaryl bedeuten, oder wobei zwei

WO 99/15538 PCT/EP98/05918

44

Reste R^{12} mit den sie verbindenden Atomen einen Ring bilden,

M1 Silicium, Germanium oder Zinn ist und

5 m 0, 1, 2, 3 bedeutet,

15

20

25

35

oder Y nicht-verbrückend ist und für zwei Reste R' und R" steht, wobei

10

R' und R" gleich oder verschieden sind und für Wasser-

stoff, Fluor, Chlor, Brom, Iod, C_1 - bis C_{20} -Alkyl, 3- bis 8-gliedriges Cycloalkyl - das seinerseits ein C_1 - bis C_{10} -Alkyl als Rest tragen kann -, C_6 - bis C_{15} -Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, Arylalkyl mit 1 bis 10 C-Atomen in Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, $S_1(R^9)_3$ mit R^9 gleich oder verschieden C_1 - bis C_{20} -Alkyl, C_3 - bis C_{10} -Cycloalkyl, C_6 - bis

C₂₀-Arkyl, C₃- Bis C₁₀-Cyclodrkyl, C₆- Bis C₁₅-Aryl, oder zusammen mit benachbarten Resten R⁴ oder R⁵ für 4 bis 15 C-Atome aufweisende gesättigte, teilweise gesättigte oder für ungesättigte cyclische Gruppen stehen, und die genannten Rest vollständig oder teilweise mit

Heteroatomen substituiert sein können,

mit Cyclopentadienylderivaten von Alkali- oder Erdalkalimetallen und gegebenenfalls anschließende Substitution des
verbrückten Aromatliganden oder der beiden nicht verbrückten
Aromatliganden.

- 2. Verfahren nach Anspruch 1, wobei R^1 und R^8 in Formel I sperrige Substituenten sind.
- 3. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 2, wobei m in Formel I 0 bedeutet.
- Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 3, wobei Y¹ gleich ist
 und Sauerstoff bedeutet.
 - 5. Verfahren nach den Ansprüchen 1 bis 4, wobei Cyclopentadienylderivate des Magnesiums verwendet werden.
- 45 6. Racemische Metallocenkomplexe der allgemeinen Formel III

5

25

45

$$\begin{array}{c}
R^{15} \\
R^{16}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{14} \\
R^{13}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
MX^{1}
\end{array}$$

in der die Substituenten und Indizes folgende Bedeutung haben:

M Titan, Zirkonium, Hafnium, Vanadium, Niob,
Tantal, Chrom, Molybdän, Wolfram, sowie Elemente
der III. Nebengruppe des Periodensystems und der
Lanthanoiden,

wobei:

R1, R8 gleich oder verschieden Fluor, Chlor, Brom, Iod, C₁- bis C₂₀-Alkyl, 3- bis 8-gliedriges Cycloalkyl 30 - das seinerseits ein C1- bis C10-Alkyl als Rest tragen kann -, C₆- bis C₁₅-Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, Arylalkyl mit 1 bis 10 C-Atomen in Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen 35 im Arylrest, Si(R9)3 mit R9 gleich oder verschieden C₁- bis C₂₀-Alkyl, C₃- bis C₁₀-Cycloalkyl, C6- bis C15-Aryl, wobei die genannten Reste teilweise oder vollständig mit Heteroatomen substituiert sein 40 können,

R² bis R⁷ gleich oder verschieden Wasserstoff, C₁- bis C₂₀-Alkyl, 3- bis 8-gliedriges Cycloalkyl - das seinerseits ein C₁- bis C₁₀-Alkylrest tragen kann -, C₆- bis C₁₅-Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10 C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, Arylalkyl mit 1 bis 10 C-Atomen im

5

10

15

20

25

Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest, $Si(R^9)_3$ mit R^9 gleich oder verschieden C_1 - bis C_{20} -Alkyl, C_3 - bis C_{10} -Cycloalkyl, C_6 - bis C_{15} -Aryl,

benachbarte Reste R² bis R⁷ können für 4 bis 15 C-Atome aufweisende gesättigte, teilweise gesättigte oder für ungesättigte cyclische Gruppen stehen und die genannten Reste können vollständig oder teilweise mit Heteroatomen substituiert sein,

Y, Y1 gleich oder verschieden

= BR^{12} , = $A1R^{12}$, -Ge-, -Sn-, -O-, -S-, = SO, = SO_2 , = NR^{12} , = CO, = PR^{12} oder = $P(O)R^{12}$,

wobei

30 . R¹²

gleich oder verschieden Wasserstoff, Halogen, C_1 - C_{10} -Alkyl, C_1 - C_{10} -Fluoralkyl, C_6 - C_{10} -Fluoraryl, C_6 - C_{10} -Aryl, C_1 - C_{10} -Alkoxy, C_2 - C_{10} -Alkenyl, C_7 - C_{40} -Arylalkyl, C_8 - C_{40} -Arylalkenyl, C_7 - C_{40} -Alkylaryl bedeuten, oder wobei zwei Reste R^{12} mit den sie verbindenden Atomen einen Ring bilden,

M1

m

Silicium, Germanium oder Zinn ist und

40

35

0, 1, 2, 3 bedeutet,

oder Y nicht-verbrückend ist und für zwei Reste R' und R'' steht, wobei

•		47
	R' und R"	gleich oder verschieden sind und für Wasser-
		stoff, Fluor, Chlor, Brom, Iod, C1- bis
	•	C ₂₀ -Alkyl, 3- bis 8-gliedriges Cycloalkyl - das
		seinerseits ein C ₁ - bis C ₁₀ -Alkyl als Rest tragen
5		kann -, C ₆ - bis C ₁₅ -Aryl, Alkylaryl mit 1 bis 10
	•	C-Atomen im Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im
		Arylrest, Arylalkyl mit 1 bis 10 C-Atomen in
		Alkylrest und 6 bis 20 C-Atomen im Arylrest,
		Si(R ⁹) ₃ mit R ⁹ gleich oder verschieden C ₁ - bis
10		C ₂₀ -Alkyl, C ₃ - bis C ₁₀ -Cycloalkyl, C ₆ - bis
		C ₁₅ -Aryl, oder zusammen mit benachbarten Resten
		R ⁴ oder R ⁵ für 4 bis 15 C-Atome aufweisende ge-
		sättigte, teilweise gesättigte oder für unge-
		sättigte cyclische Gruppen stehen, und die ge-
15		nannten Rest vollständig oder teilweise mit
		Heteroatomen substituiert sein können,
•	\mathbb{R}^{13} bis \mathbb{R}^{17}	gleich oder verschieden Wasserstoff, C ₁ - bis
		C ₂₀ -Alkyl, 5- bis 7-gliedriges Cycloalkyl, - das
20	•	seinerseits ein C ₁ - bis C ₁₀ -Alkyl als Substituent
		tragen kann -, C6- bis C15-Aryl oder Arylalkyl,
		wobei benachbarte Reste gemeinsam für 4 bis
		15 C-Atome aufweisende cyclische Gruppen stehen
		können, oder Si(R ¹⁸) ₃ mit
25		·
	R ¹⁸	gleich oder verschieden C_1 - bis C_{10} -Alkyl,
		C_{6} - bis C_{15} -Aryl oder C_{3} - bis C_{10} -Cycloalkyl,
		R ²³
30		\mathbb{R}^{22} \mathbb{R}^{19}
	z für	\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \
		R ²¹ R ²⁰
35	wobei die Re	ste
33	R ¹⁹ bis R ²³	gleich oder verschieden Wasserstoff, C1- bis
	K DIS K	C ₂₀ -Alkyl, 5- bis 7-gliedriges Cycloalkyl,
		- das seinerseits ein C ₁ - bis C ₁₀ -Alkyl als
		Substituent tragen kann -, C ₆ - bis C ₁₅ -Aryl
40		oder Arylalkyl bedeuten, wobei benachbarte Reste
		gemeinsam für 4 bis 15 C-Atome aufweisende
		cyclische Gruppen stehen können, oder Si(R ²⁴) ₃
		of ottoone grappen premen konnen, oder prika-13

45 R^{24} gleich oder verschieden C_1 - bis C_{10} -Alkyl, C_6 - bis C_{15} -Aryl oder C_3 - bis C_{10} -Cycloalkyl,

mit

WO 99/15538 PCT/EP98/05918

oder wobei die Reste

 R^{16} und Z gemeinsam eine Gruppierung $-[T(R^{25})(R^{26})]_q$ -E-

bilden, in der

T gleich oder verschieden sein kann und für Silicium, Germanium, Zinn oder Kohlenstoff steht,

10 R^{25} , R^{26} für Wasserstoff, C_{1} - bis C_{10} -Alkyl, C_{3} - bis C_{10} -Cycloalkyl oder C_{6} - bis C_{15} -Aryl

q für die Zahlen 1, 2, 3 oder 4,

E für \mathbb{R}^{23} oder A steht, wobei A \mathbb{R}^{20}

-s-, NR^{27} oder PR^{27} bedeutet,

mit R^{27} gleich oder verschieden C_1 - bis C_{10} -Alkyl, C_6 - bis C_{15} -Aryl, C_3 - bis C_{10} -Cycloalkyl, Alkylaryl oder Si(R^{28}) $_3$

30 mit R^{28} gleich oder verschieden C_1 - bis C_{10} -Alkyl, C_6 - bis C_{15} -Aryl, C_3 - bis C_{10} -Cycloalkyl oder Alkylaryl.

- 7. Racemische Metallocenkomplexe nach Anspruch 6, wobei \mathbb{R}^{17} 35 und \mathbb{R}^{23} nicht Wasserstoff bedeuten, wenn \mathbb{R}^{16} und Z gemeinsam eine Gruppierung - $[T(\mathbb{R}^{25})(\mathbb{R}^{20})]_q$ -E- bilden.
- 8. Verwendung von racemischen Metallocenkomplexen gemäß den Ansprüchen 6 bis 7 als Katalysatoren oder als Bestandteil von Katalysatoren für die Polymerisation von olefinisch ungesättigten Verbindungen oder als Reagenzien oder Katalysatoren in der stereoselektiven Synthese.

Verfahren zur selektiven Herstellung racemischer Metallocenkomplexe

5 Zusammenfassung

Verfahren zur Herstellung von racemischen Metallocenkomplexen durch Umsetzung von verbrückten oder nicht-verbrückten Übergangsmetallkomplexen mit Cyclopentadienylderivaten von Alkali- oder 10 Erdalkalimetallen und gegebenenfalls anschließende Substitution der Aromatliganden.

15

20

25

30

35

40

PCT/EP 98/05918 A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 CO7F17/00 CO8F C08F10/00 C07B53/00 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) C07F C08F CO7B IPC 6 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the International search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category ° Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. X WILD, F.R.W.P. ET AL.: "ansa-metallocene 6-8 derivatives. iv. synthesis and molecular structure of chiral ansa-titanocene derivatives with bridged tetrahydroindenyl ligands" JOURNAL OF ORGANOMETALLIC CHEMISTRY, vol. 232, 1982, pages 233-247, XP002089631 see the whole document X KUNTZ, B.A. ET AL.: "addition of 6-8 sterically hindered, chiral crotyl ansa-titanocene complex to aldehydes" JOURNAL OF ORGANOMETALLIC CHEMISTRY, vol. 497, 1995, pages 133-142, XP004023851 see the whole document X Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance cited to understand the principle or theory underlying the invention earlier document but published on or after the International "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person skilled in the art. other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 01/02/1999 14 January 1999 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2

NL - 2260 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

Rinkel, L



١	Inter	Application No
	PCT/EP	98/05918

		PCT/EP 98/05918
C.(Continu	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with indication,where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
х	HABAUE, S. ET AL.: "optical resolution of chiral ethylenebis(4,5,6,7-tetrahydro-1-indenyl)z irconium derivatives by high-performance liquid chromatography" CHEMISTRY LETTERS,1996, pages 383384, XP002089633 see the whole document	6,7
X	SCHMIDT, K. ET AL.: "photochemical isomerization of me2si-bridged zirconocene complexes. application to stereoselective synthesis of ansa-zirconocene binaphtholate stereoisomers" ORGANOMETALLICS, vol. 16, no. 8, 15 April 1997, pages 1724-1728, XP002089634 see the whole document	6,7
A	ERICKSON, M.S. ET AL.: "stereoselectivity in the synthesis of tetramethylethano-bridged 3,3'-di-tetrt-butyltitanocene dichloride" JOURNAL OF ORGANOMETALLIC CHEMISTRY, vol. 415, 1991, pages 75-85, XP002089635 see the whole document	1-8
A	DE 195 25 184 A (BASF AG) 16 January 1997 see the whole document	1-8
	. ,	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

..tormation on patent family members

Interr Application No
PCT/EP 98/05918

Patent document cited in search report			ē	Publication date	
DE 19525184 A	16-01-1997	CN	1190399	Α	12-08-1998
		, WO	9703081	Α	30-01-1997
		EP	0837866	Α	29-04-1998
•		US	5840950	Α	24-11-1998

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT



A. KLASSI IPK 6	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C07F17/00 C08F10/00 C07B53/0	00	
Nach der in	sternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kla	ssifikation und der IPK	
	RCHIERTE GEBIETE	Sometiment and Got II N	-
Recherchie IPK 6	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo C07F C08F C07B	ole)	
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recherchierten Gebiete	fallen
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	lame der Datenbank und evtl. verwendete S	Suchbegriffe)
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angab	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
х	WILD, F.R.W.P. ET AL.: "ansa-met derivatives. iv. synthesis and mostructure of chiral ansa-titanoce derivatives with bridged tetrahydligands" JOURNAL OF ORGANOMETALLIC CHEMIST Bd. 232, 1982, Seiten 233-247, XP siehe das ganze Dokument	olecular ene droindenyl RY,	6-8
X	KUNTZ, B.A. ET AL.: "addition of sterically hindered, chiral croty ansa-titanocene complex to aldehy JOURNAL OF ORGANOMETALLIC CHEMIST Bd. 497, 1995, Seiten 133-142, XP siehe das ganze Dokument	/1 /des" 'RY,	6-8
	-	-/	
	iere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Slehe Anhang Patentfamilie	
"A" Veröffer aber n "E" älteres Anmel "L" Veröffer soll od ausger "O" Veröffer eine B	ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, iicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen idedatum veröffentlicht worden ist ntlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- ien zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden ier die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie führt) ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, iene Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht Anmeldung nicht kolildiert, sondern nur Erfindung zugrundeliegenden Prinzips Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeu kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bedeu kann nicht als auf erfinderischer Tätigk werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategorie in diese Verbindung für einen Fachmann	worden ist und mit der zum Verständnis des der oder der ihr zugrundellegenden tung; die beanspruchte Erfindung hung nicht als neu oder auf chtet werden tung; die beanspruchte Erfindung eit beruhend betrachtet einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und
dem b	ntlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben	Patentfamilie ist
	Abschlusses der internationalen Recherche 4. Januar 1999	Absendedatum des internationalen Red 01/02/1999	cherchenderichts
Name und F	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni,	Bevollmächtigter Bediensteter	
	Fax: (+31-70) 340-3016	Rinkel, L	

INTERNATIONALER CHERCHENBERICHT

Inter es Aktenzeichen
PCT/EP 98/05918

Researching day Veroffentenance, sewell erforcerich under Anagabe dar in Botracht kommenden Telle Betr. Anappruch Nr.			PCI/EP 98	7 059,18
X HABAUE, S. ET AL.: "optical resolution of chiral ethylenebis(4,5,6,7-tetrahydro-1-indenyl)z irconium derivatives by high-performance liquid chromatography" CHEMISTRY LETIERS, 1996, Seiten 383-384, XP002089633 siehe das ganze Dokument X SCHMIDT, K. ET AL.: "photochemical isomerization of me2si-bridged zirconocene complexes: application to stereoselective synthesis of ansa-zirconocene binaphthol ate stereoisomers" ORGANOMETALLICS, Bd. 16, Nr. 8, 15. April 1997, Seiten 1724-1728, XP002089634 siehe das ganze Dokument A ERICKSON, M.S. ET AL.: "stereoselectivity in the synthesis of tetramethylethano-bridged 3,3"-di-tetrt-butyltitanocene dichloride" JOURNAL OF ORGANOMETALLIC CHEMISTRY, Bd. 415, 1991, Seiten 75-85, XP002089635 siehe das ganze Dokument A DE 195 25 184 A (BASF AG) 16. Januar 1997 l-8 siehe das ganze Dokument	C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
chiral ethylenebis(4,5,6,7-tetrahydro-1-indenyl)z irconium derivatives by high-performance liquid chromatography" CHEMISTRY LETTERS,1996, Seiten 383384, XP002089633 siehe das ganze Dokument X SCHMIDT, K. ET AL.: "photochemical isomerization of me2si-bridged zirconocene complexes. application to stereoselective synthesis of ansa-zirconocene binaphtholate stereoisomers" ORGANOMETALLICS, Bd. 16, Nr. 8, 15. April 1997, Seiten 1724-1728, XP002089634 siehe das ganze Dokument ERICKSON, M.S. ET AL.: "stereoselectivity in the synthesis of tetramethylethano-bridged 3,3'-di-tetrt-butyltitanocene dichloride" JOURNAL OF ORGANOMETALLIC CHEMISTRY, Bd. 415, 1991, Seiten 75-85, XP002089635 siehe das ganze Dokument DE 195 25 184 A (BASF AG) 16. Januar 1997 1-8	Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommend	en Teile	Betr. Anspruch Nr.
isomerization of me2si-bridged zirconocene complexes application to stereoselective synthesis of ansa-zirconocene binaphtholate stereoisomers" ORGANOMETALLICS, Bd. 16, Nr. 8, 15. April 1997, Seiten 1724-1728, XP002089634 siehe das ganze Dokument A ERICKSON, M.S. ET AL.: "stereoselectivity in the synthesis of tetramethylethano-bridged 3,3'-di-tetrt-butyltitanocene dichloride" JOURNAL OF ORGANOMETALLIC CHEMISTRY, Bd. 415, 1991, Seiten 75-85, XP002089635 siehe das ganze Dokument A DE 195 25 184 A (BASF AG) 16. Januar 1997 siehe das ganze Dokument DE 195 25 184 A (BASF AG) 16. Januar 1997 siehe das ganze Dokument	Х	chiral ethylenebis(4,5,6,7-tetrahydro-1-indenyl)z irconium derivatives by high-performance liquid chromatography" CHEMISTRY LETTERS,1996, Seiten 383384, XP002089633		6,7
in the synthesis of tetramethylethano-bridged 3,3'-di-tetrt-butyltitanocene dichloride" JOURNAL OF ORGANOMETALLIC CHEMISTRY, Bd. 415, 1991, Seiten 75-85, XP002089635 siehe das ganze Dokument DE 195 25 184 A (BASF AG) 16. Januar 1997 siehe das ganze Dokument	X	isomerization of me2si-bridged zirconocene complexes. application to stereoselective synthesis of ansa-zirconocene binaphtholate stereoisomers" ORGANOMETALLICS, Bd. 16, Nr. 8, 15. April 1997, Seiten 1724-1728, XP002089634		6,7
siehe das ganze Dokument	A	in the synthesis of tetramethylethano-bridged 3,3'-di-tetrt-butyltitanocene dichloride" JOURNAL OF ORGANOMETALLIC CHEMISTRY, Bd. 415, 1991, Seiten 75-85, XP002089635		1-8
	A			1-8
	·			

INTERNATIONALER PECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichurigen, ne zur selben Patentfamilie gehören

Int Lales Aktenzeichen
PCT/EP 98/05918

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Mitglied(er) der nt Veröffentlichung Patenttamilie		Datum der Veröffentlichung	
DE 19525184 A	16-01-1997	CN WO EP US	1190399 A 9703081 A 0837866 A 5840950 A	12-08-1998 30-01-1997 29-04-1998 24-11-1998